

# Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizado

- Canine parvovirus, type 2b, strain CPV-2b Bio 12/B, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDV Bio 11/A, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

VERSICAN PLUS DHP ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Grécia

---

### Disponibilidade:

Grécia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/09/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

74769/03-08-2021/K-0214801

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/08/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0267/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca Finlândia Grécia Hungria Itália Lituânia  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

2613563-paren-20251101.pdf