

Versican Plus DHP Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

Neoprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs
Versican Plus DHP Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Expired

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis UK Limited

Dátum registrácie lieku:

8/04/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 42058/3010

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/06/2023

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0267/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

2613563-paren-20251101.pdf