

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Bordetella bronchiseptica, strain MSLB 3096, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Versican Plus BbPI IN nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs
Versican Plus BbPi IN Neusdruppels, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie
Versican Plus BbPi IN Lyophilisat et solvant pour suspension nasale en gouttes
Versican Plus BbPi IN Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung von
Nasentropfen, Suspension

Účinná látka:

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:

Nazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu

Anatomicke-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

7/04/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta, a.s.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V557964

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2020

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0288/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2613944-paren-20251101.pdf