

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

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Versican Plus DP, Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens
Versican Plus DP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1258.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Luxembursko

Available in:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

20/04/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Číslo registrácie:

V 087/09/06/1802

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/04/2021

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0266/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Cyprus Grécko Maďarsko Taliansko Litva Luxembursko
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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.

2613562-paren-20251101.pdf