

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Versican Plus DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs
Versican Plus DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3981.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1259.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

31/10/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2571

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/10/2016

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0267/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Cypern Danmark Finland Grekland Ungern Italien Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

2613563-paren-20251101.pdf