

# 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

---

### 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:**

Finland

---

**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 Animal Health ApS

---

**Godkännandedatum:**

3/11/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

33345

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/11/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0267/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2613563-paren-20251101.pdf