

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Versican Plus DP Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Versican Plus DP Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Versican Plus DP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Aktiv substans:

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](#)

19952.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1258.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

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 Belgium

Godkännandedatum:

20/04/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V496560

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/04/2016

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0266/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Dokumenter

Produktresumé

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.

Gemensam fil för alla dokument

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

Märkningstext

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

2613562-paren-20251101.pdf