

# VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT AND SOLVENT FOR ORAL SUSPENSION FOR DOGS

Неразрешен

- Water, purified
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT AND SOLVENT FOR ORAL SUSPENSION FOR DOGS

Versican Plus Bb Oral lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu pre psy

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Налично само в [English](#)  
140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

куче

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI07AE01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/12/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium SA

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

97/051/MR/19-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/02/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0401/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046100>