

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

Ikke
autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AE01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/12/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/051/MR/19-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/02/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0401/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

eu-puar-frv0401001-mr-rpe777-en.pdf