

Versican Plus Bb IN

Nicht autorisiert

- Water for injection
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Versican Plus Bb IN

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

2100000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#)

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AE01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

20/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11555.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/08/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0153/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet