

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

Autorizado

- WATER, PURIFIED
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Versican Plus Bb Oral, λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για πόσιμο εναιώρημα για σκύλους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

140000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AE01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Chipre

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

5/08/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Número de autorización:

CY00756V

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/08/2019

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0401/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046093>