

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 1,4x10⁸-5.5x10⁹ cfu/dose ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ
ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ
VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT AND SOLVENT FOR ORAL SUSPENSION FOR
DOGS

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:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

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:

24/02/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

24213/24-02-2020/K-0240301

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/02/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046119>