

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

## Datos del medicamento

### 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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AE01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/07/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

2897

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/07/2019

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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