

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

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Versican Plus Bb Oral, liofilizat i otapalo za oralnu suspenziju

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

• Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AE01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Croatie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

30/07/2019

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/19-01/464

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0401/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046092>