

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

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

---

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

QI07AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/07/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

62298

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/07/2019

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Fichier combinant tous les documents

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

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