

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

140000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione orale

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/08/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00756V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/08/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0401/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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