

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

Não
autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

Versican Plus Bb Oral, Lyofilizát a rozpouštědlo pro perorální suspenzi

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 mililitro(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

140000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

29/07/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

97/061/19-C

Data de alteração do estado de autorização:

22/12/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0401/001

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046094>