

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Versican Plus Bb Oral Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor oraal gebruik

Versican Plus Bb Oral Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Versican Plus Bb Oral Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

14/08/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V544391

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/08/2019

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0401/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.