

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 Frystorkat pulver och vätska till oral suspension

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:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

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](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Animal Health ApS

Dátum registrácie lieku:

22/08/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

58840

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/08/2019

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.