

Versifel CVR

Разрешен

- Feline calicivirus, Live
- Felid herpesvirus 1, Live
- Feline panleucopenia virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Versifel CVR

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

31622800.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [English](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [English](#)

158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AD04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [German](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

9/02/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.11442.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/12/2014

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2609865-parde-20120209.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090193>