

VERSIFEL CVR-C

Neoprávněný

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain FVRm, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Water for injection
- Chlamydia felis, strain Baker, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

VERSIFEL CVR-C

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kočka

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.50 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.20 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI06AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

10/12/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/5495902 8/2009

Datum změny stavu registrace:

13/06/2024

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040519>