

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID50-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID50-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID50-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID50-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$

TCID50 i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

31622800.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AD02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

1/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

1962

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2010

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

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059843>