

Versifel CVR

Zugelassen

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Versifel CVR

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

316227.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI06AD04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 25 Impfdosis/ Impfdosen; 25 Milliliter: Box (Plastik) mit 25 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium) und 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

9/02/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11442.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2014

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2609865-parde-20120209.pdf

2609865-parde-20120209.pdf