

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Μη
εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline panleucopenia virus, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.25 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και εναιώρημα για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI06AH05

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Deutschland GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/11/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium SA

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

64a/87

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/01/2026

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.