

## VERSIFEL CVR

Εγκεκριμένο

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

### Ταυτοποίηση προϊόντος

#### Ονομασία φαρμάκου:

VERSIFEL CVR

#### Δραστική ουσία:

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

3.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Γάτα**

- Unspecified. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI06AD04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Italy

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## 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 Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/11/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/11/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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