

VERSIFEL CVR-C

No autorizado

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Water for injection
- Chlamydia felis, strain Baker, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VERSIFEL CVR-C

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

3.20 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5495902 8/2009

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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