

Autorizado

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

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:**

- **Gatos**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Vía subcutánea:

- **Gatos**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI06AD02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

1/04/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1962

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/04/2010

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

Documents

Prospecto

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

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/600000059843>