

Versifel CVR liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za mačke

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Versifel CVR liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za mačke

Principio activo:

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](#)

158489.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.16 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

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

QI06AD04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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 Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

10/11/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0488/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/01/2015

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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