

Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chat

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI06AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/12/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/067/10-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/12/2010

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.