

Autorisé

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

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour émulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Voie sous-cutanée:

• **Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

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

QI06AD02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

1/04/2010

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1962

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2010

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059843>