

# Versifel CVR, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Versifel CVR, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

### 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](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

---

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

QI06AD04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/11/2009

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/09/1907/001-003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/11/2016

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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