

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000090193>

Versifel CVR

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Versifel CVR

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

316227.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI06AD04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/02/2010

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium SA

Nadležno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj odobrenja:

PEI.V.11442.01.1

Datum promjene statusa odobrenja:

9/12/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

2609865-parde-20120209.pdf

2609865-parde-20120209.pdf