

Versifel CVR, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Versifel CVR, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

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](#)

7.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

7.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

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](#)

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 Österreich GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/05/2010

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-20322

Datum promjene statusa odobrenja:

6/05/2010

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

Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Označivanje

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

at-puar-600000095878-np-versifel-de.pdf