

Versifel CVR vakcina A.U.V.

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Versifel CVR vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.50 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

macska

Subcutan alkalmazás:

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AD04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Hungary

Csomagolás leírása:

10 x 1 adagos liofilizátumot és az ehhez tartozó 10 x és 1,2 ml oldószert tartalmazó I. típusú injekciós üvegekben csomagolva.

25 x 1 adagos liofilizátumot és az ehhez tartozó 25 x és 1,2 ml oldószert tartalmazó I. típusú injekciós üvegekben csomagolva.

100 x 1 adagos liofilizátumot és az ehhez tartozó 100 x és 1,2 ml oldószert tartalmazó I. típusú injekciós üvegekben csomagolva.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/11/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/11/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086093>