

VERSIFEL CVR-C

Non
autorizzato

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Water for injection
- Chlamydia felis, strain Baker, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

VERSIFEL CVR-C

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

3.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI06AF01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

10/12/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5495902 8/2009

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2024

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040519>