

# VERSIFEL CVR

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

VERSIFEL CVR

---

### Principio attivo:

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 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Usò sottocutaneo:**

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

---

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

QI06AD04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Available in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

CONFEZIONE DA 25 FLACONI DA UNA DOSE DI VACCINO LIOFILIZZATO+25 FLACONI DI SOLVENTE DA 1 ML

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Marketing authorisation date:**

19/11/2010

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093403>