

Atļautas

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID50-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID50-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

- Feline panleucopenia virus, Live
- Felid herpesvirus 1, Live
- Feline calicivirus, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID50-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$

TCID50 i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID50-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$ TCID50 i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań

Aktivā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktivā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI06AD02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/04/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

1962

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/04/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.