

# Versifel CVR Iiofilizat in vehikel za suspenszjo za injiciranje za mačke

Awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Versifel CVR Iiofilizat in vehikel za suspenszjo za injiciranje za mačke

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

158489.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

3.16 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Lajofilizejt għal suspensjoni għall-injezzjoni

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI06AD04

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq:**

Zoetis Belgium

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

10/11/2021

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Zoetis Belgium

---

**Awtorità responsabbli:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

NP/V/0488/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

5/01/2015

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.