

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż  $10^{3,0}$  TCID<sub>50</sub> i nie więcej niż  $10^{5,2}$  TCID<sub>50</sub>-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż  $10^{5,0}$  TCID<sub>50</sub> i nie więcej niż  $10^{7,3}$  TCID<sub>50</sub>-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż  $10^{5,5}$  TCID<sub>50</sub> i nie więcej niż  $10^{7,5}$  TCID<sub>50</sub> Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż  $10^{3,0}$  TCID<sub>50</sub> i nie więcej niż  $10^{5,2}$  TCID<sub>50</sub>-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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

katt

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI06AD02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettingstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/04/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

1962

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/04/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.