

# VERSIFEL CVR-C

Nieautoryzowany

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

## Product identification

**Nazwa leku:**

VERSIFEL CVR-C

---

**Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Podanie podskórne:**

- **Cat**
- 

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI06AF01

---

### **Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

---

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis France

---

### **Marketing authorisation date:**

10/12/2009

---

### **Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Zoetis Belgium

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/5495902 8/2009

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

13/06/2024

---

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

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

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