

# Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Niedopuszczony  
do obrotu

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline panleucopenia virus, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.25 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

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

QI06AH05

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

16/11/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Belgium SA

---

**Organ odpowiedzialny:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numer pozwolenia:**

64a/87

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/01/2026

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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