

Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.20 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cat

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/12/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/067/10-S

Data da alteração do estado de autorização:

13/12/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.