

Versifel CVR, süstelahuse pulber ja lahusti kassidele

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Versifel CVR, süstelahuse pulber ja lahusti kassidele

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](#)

316228.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

17/06/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1613

Data da alteração do estado de autorização:

17/06/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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