

# Versifel CVR suspensão injetável para gatos

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Versifel CVR suspensão injetável para gatos

### 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

3.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.50

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI06AD04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

10 frascos de vidro com 1 dose de liofilizado e 10 frascos de vidro com 1 ml de diluente

25 frascos de vidro com 1 dose de liofilizado e 25 frascos de vidro com 1 ml de diluente

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/03/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

833/10NIVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/03/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents