

Versifel CVR lyofilizat a rozpustadla na injekcnu suspenziu pre maciky

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Versifel CVR lyofilizat a rozpustadla na injekcnu suspenziu pre maciky

Substanta activa:

Disponibile numai in [Engleza](#)

Disponibile numai in [Engleza](#)

Disponibile numai in [Engleza](#)

Specia tinta:

Pisica

Calea de administrare:

Administrare subcutanata

Detalii produs

Substanta activa si concentratie:

Disponibile numai in [Engleza](#)

7.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.20 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Pisică

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AD04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

13/12/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/067/10-S

Data modificării statusului autorizației:

13/12/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă
de mai jos.