

Versifel FeLV, suspension for injection

Oprávněný

- Feline leukemia virus, strain Kawakami-Theilen, glycoprotein gp70

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Versifel FeLV, suspension for injection

Versifel FeLV -Inaktywowany wirus białaczki kotów (FeLV) podtyp A, B i C (szczep Kawakami-Theilen) z podjednostką antygenu gp 70, indukującą przeciwciała przeciw gp-70 GMT $\geq 8,1 \log_2^{(*)}$ określona na podstawie badania mocy u myszy (przeciwciała anti-gp 70, GMT - średnia geometryczna miana przeciwciał) Zawiesina do wstrzykiwań

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.10 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Dostupné v:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Dátum registrácie lieku:

12/06/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2292

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/06/2013

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0254/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko
Luxembursko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

2612138-paren-20251101.pdf