

VERSIFEL CVR-C

Neoprávnený

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain FVRm, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Water for injection
- Chlamydia felis, strain Baker, Live

Product identification

Názov lieku:

VERSIFEL CVR-C

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

5.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

3.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

10/12/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/5495902 8/2009

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/06/2024

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040519>