

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Neoprávnený

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live
- Feline panleucopenia virus, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Versifel CVR-T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.25 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AH05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Deutschland GmbH

Dátum registrácie lieku:

16/11/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

64a/87

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/01/2026

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.