

# Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

Ima dovoljenje  
za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Versifel CVR lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

7.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.20 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Subkutana uporaba:**

- 

#### **Cat**

- All relevant tissues. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI06AD04

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Na voljo v:**

Slovakia

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/12/2010

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

### **Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

97/067/10-S

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/12/2010

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.