

# Versifel RC, lyofilisaat met bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

Pooblašeno

- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain FVRm, Live

## Product identification

### **Ime zdravila:**

Versifel RC, lyofilisaat met bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

### **Učinkovina:**

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

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

---

### **Farmaceutska oblika:**

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutana uporaba:**

- **Cat**
- 

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI06AD03

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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

---

### **Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

11/11/2009

---

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

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja :**

REG NL 106234

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

18/07/2014

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059416>