

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID₅₀-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID₅₀-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID₅₀
Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Ima
dovoljenje
za promet

- Feline panleucopenia virus, Live
- Felid herpesvirus 1, Live
- Feline calicivirus, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Versifel CVR -Wirus panleukopenii kotów (FPV) nie mniej niż $10^{3,0}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{5,2}$ TCID₅₀-Herpeswirus kotów typu 1(FVR) nie mniej niż $10^{5,0}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{7,3}$ TCID₅₀-Kaliciwirus kotów (FCV) nie mniej niż $10^{5,5}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{7,5}$ TCID₅₀ Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

158489.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

31622800.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

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

QI06AD02

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/04/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1962

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/04/2010

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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