

Versifel CVR vakcina A.U.V.

Pooblaščno

- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain FVRm, Live
- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live

Product identification

Ime zdravila:

Versifel CVR vakcina A.U.V.

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- Cat

Subkutana uporaba:

- Cat
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI06AD04

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 [Hungarian](#)

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 Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

6/11/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

6/11/2009

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086093>