

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

Ni
odobreno

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

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](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

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

QI06AH05

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

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 [German](#)

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 Deutschland GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/11/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium SA

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

64a/87

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/01/2026

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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