

Versifel CVR liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za mačke

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Versifel CVR liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za mačke

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](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

2.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.16 50% cell 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):

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Liofilizat in vehikel se nahajata v steklenih vialah s po enim odmerkom (steklo tip I, Ph.Eur.). Obe viali imata gumijast zamašek narejen v skladu s predpisi Ph. Eur. in aluminijsko zaporko. Škatla s 25 vialami liofilizata in 25 vialami vehikla.

Liofilizat in vehikel se nahajata v steklenih vialah s po enim odmerkom (steklo tip I, Ph.Eur.). Obe viali imata gumijast zamašek narejen v skladu s predpisi Ph. Eur. in aluminijsko zaporko. Škatla z 10 vialami liofilizata in 10 vialami vehikla.

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 Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/11/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium SA

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0488/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/01/2015

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje