

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000108700>

# VERSIFEL CVR, liofilizat i diluent za suspenziju za injekciju, za mačke

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

VERSIFEL CVR, liofilizat i diluent za suspenziju za injekciju, za mačke

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt

### Administreringsväg:

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
1000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI06AD04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Kroatien

---

**Tillgänglig i:**

Kroatien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis B.V.

---

**Godkännandedatum:**

10/05/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

UP/I-322-05/18-01/614

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/03/2024

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)