

Virbagen felis RCP/T

Разрешен

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Virbagen felis RCP/T

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

5012.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

39811.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- котка
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AA09

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

2/01/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

VIRBAC

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на лиценз:

89a/88

Дата на промяна в статуса на лиценз:

27/12/2010

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091318>