

Purevax Rabies (--) - Suspension for injection

Registrováno

- Canarypox virus, strain vCP65, expressing glycoprotein G gene of Rabies virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Purevax Rabies (--) - Suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{6.8}$ FAID₅₀ Reference:Hse Index:0

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI06AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

, Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#), Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

18/02/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

29/07/2011

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 11/07/2023

Stažení

ema-puar-purevax-rabies-v-2003-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004082>