

Virbagen felis RCP/T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Virbagen felis RCP/T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.60 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

6.60 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI06AH05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Austria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

11/03/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-20094

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/03/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.