

# Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

Autorisiert

- Interferon omega, recombinant, feline

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:5 MU Reference:Hse Index:0

---

### **Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intravenöse Anwendung:**

- Hund
- Katze

**subkutane Anwendung:**

- Hund
  - Katze
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QL03AB

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

6/11/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

VIRBAC

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/11/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/07/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-virbagen-omega-v-061-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004211>