

# Purevax RC (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Feline calicivirus, strains 431 and G1, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Purevax RC (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation\_strength:≥2.0 ELISA U Reference:HSE Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:  $\geq 10^{4.9}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:1

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI06AH08

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen 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 , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Frankreich , Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

23/02/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/03/2021

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/04/2023

[Herunterladen](#)

ema-puar-purevax-rc-v-091-par-en.pdf