

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

Autorisiert

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

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Katze

---

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 2.0$  ELISA U Reference: HSE Index: 0

Verfügbar nur in [English](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****subkutane Anwendung:**

- 

**Katze**

---

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

QI06AH08

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Available in:**

Belgien , Luxemburg

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

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)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/04/2023

[Herunterladen](#)

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000721>