

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

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI06AH05

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Faltschachtel mit 100 (50 x Lyophilisat (3 ml-Glasfläschchen Typ 1 mit gefriergetrockneten, attenuierten Viruskomponenten, mit einem Gummistopfen aus Elastomer verschlossen)+ 50 x Lösungsmittel (3 ml-Glasfläschchen Typ 1 mit 1 Dosis Lösungsmittel, mit einem Gummistopfen aus Elastomer verschlossen)) Fläschchen
Faltschachtel mit 20 (10 x Lyophilisat (3 ml-Glasfläschchen Typ 1 mit gefriergetrockneten, attenuierten Viruskomponenten, mit einem Gummistopfen aus Elastomer verschlossen) + 10 x Lösungsmittel (3 ml-Glasfläschchen Typ 1 mit 1 Dosis Lösungsmittel, mit einem Gummistopfen aus Elastomer verschlossen)) Fläschchen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

11/03/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20094

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/03/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung