

Virbagen felis RCP

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Virbagen felis RCP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1258930.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI06AD04

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 10 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (10.0 Impfdosen, 1.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 50 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (50.0 Impfdosen, 1.0 Milliliter)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

30/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

149a/80

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2010

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels