

Virbagen Parvo Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Zugelassen

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Virbagen Parvo Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AD01

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) 10 Impfdosis/ Impfdosen; 10 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium) und 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

(ID2) 50 Impfdosis/ Impfdosen; 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium) und 1 Durchstechflasche (Glas Typ I) mit 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

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:

22/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

88a/82

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2011

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente