

# Virbagen felis RC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Zugelassen

- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Virbagen felis RC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

39810.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

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):**

QI06AD03

---

### **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 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)

---

## 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:**

17/07/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.03598.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/03/2013

---

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

2604190-parde-20080901.pdf

2604190-parde-20080901.pdf