

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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

Dokumente

Combined File of all Documents

2604190-parde-20080901.pdf

2604190-parde-20080901.pdf