

File downloaded on 2026-01-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000091311>

# Primucell FIP

Zugelassen

- Feline coronavirus, strain DF2-ts, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Primucell FIP

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Katze

---

**Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

25118900.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

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

QI06AA06

---

**Abgaberegung:**

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:**

(ID3): 1 Faltschachtel mit 25 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (25.0 Impfdosis, 25.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (10.0 Impfdosis, 10.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (1.0 Impfdosis, 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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

2/01/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

426a/91

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/06/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels