

Εξουσιοδοτημένο

# Virbagen felis RCP/T - Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

## Product identification

### **Όνομασία φαρμάκου:**

Virbagen felis RCP/T - Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

---

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### **Είδη ζώων:**

Γάτα

---

### **Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

---

## Product details

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.60 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.10 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.50 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- **Γάτα**
- 

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI06AH05

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Additional information

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/03/1993

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

VIRBAC

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-20094

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

11/03/1993

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072507>