

# Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Interferon omega, recombinant, feline

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10 MU Reference:Hse Index:0

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

**Vía subcutánea:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QL03AB

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

Austria , Chipre , Eslovaquia , Estonia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/11/2001

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

### **Autoridad responsable:**

European Commission

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/11/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 22/07/2024

[Descargar](#)

ema-puar-virbagen-omega-v-061-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004210>