

Purevax Rabies (--) - Suspension for injection

Autorizado

- Canarypox virus, strain vCP65, expressing glycoprotein G gene of Rabies virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Purevax Rabies (--) - Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{6.8}$ FAID₅₀ Reference:Hse Index:0

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Gatos

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

QI06AX

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:

Polonia , República Checa

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

18/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/07/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 11/07/2023

[Descargar](#)

ema-puar-purevax-rabies-v-2003-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004082>