

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

Autorisé

- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.60 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.10 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Chat
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI06AH05

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Autriche

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/03/1993

Sites de fabrication pour la libération des lots:

VIRBAC

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-20094

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/03/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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