

Primucell FIP, vaccin contre la péritonite infectieuse féline

Autorisé

- Feline coronavirus, strain DF2-ts, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Primucell FIP, vaccin contre la péritonite infectieuse féline

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

63096.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension nasale en gouttes

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

QI06AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Boîtes contenant 1 flacon (verre type I) de 1 dose de vaccin lyophilisé groupé avec 1 flacon de diluant (0.5 ml d'eau stérile). Des compte-gouttes pour la reconstitution et la vaccination sont fournis dans un paquet accessoire distinct.

Boîtes contenant 10 flacons (verre type I) de 1 dose de vaccin lyophilisé groupé avec 10 flacons de diluant (0.5 ml d'eau stérile). Des compte-gouttes pour la reconstitution et la vaccination sont fournis dans un paquet accessoire distinct.

Boîtes contenant 25 flacons (verre type I) de 1 dose de vaccin lyophilisé groupé avec 25 flacons de diluant (0.5 ml d'eau stérile). Des compte-gouttes pour la reconstitution et la vaccination sont fournis dans un paquet accessoire distinct.

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 087/94/03/0391

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit