

Virbagen felis RCP

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Virbagen felis RCP

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

39810.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

5011.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AD04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/12/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

149a/80

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/12/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat