

Purevax RCPCh (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Feline calicivirus, strains 431 and G1, Inactivated
- Chlamydia felis, strain 905, Live
- Feline panleucopenia virus, strain PLI IV, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Purevax RCPCh (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: ≥ 2.0 ELISA U Reference: Hse Index: 0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{3.0}$ EID₅₀ Reference: Hse Index: 1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀ Reference: Hse Index: 2

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀ Reference: Hse Index: 3

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI06AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Frakkland , Lúxemborg , Pólland , Slóvakía , Spánn , Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

23/02/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/03/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 29/02/2024

Sækja

ema-puar-purevax-rcpch-v-088-par-en.pdf