

Virbagen Omega (--) - Powder and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Interferon omega, recombinant, feline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Virbagen Omega (--) - Powder and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:5 MU Reference:Hse Index:0

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, dreifa

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

QL03AB

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:

Danmörk , Noregur , Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/11/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/11/2001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 19/12/2025

Sækja

ema-puar-virbagen-omega-v-061-par-en.pdf