

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

Ekki
heimilað

- Canarypox virus, strain vCP97, expressing env and gag genes and a portion of the pol gene of Feline leukemia virus, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{7.2}$ CCID 50 Reference:Hse Index:0

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

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

QI06AD

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

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)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

13/04/2000

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:

3/09/2007

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 8/11/2024

Sækja