

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

Autorizzato

- Feline calicivirus, strains 431 and G1, Inactivated
- Chlamydia felis, strain 905, Live
- Feline panleucopenia virus, strain PLI IV, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Canarypox virus, strain vCP97, expressing env and gag genes and a portion of the pol gene of Feline leukemia virus, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: ≥ 2.0 ELISA U Reference: Hse Comments: Freeze dried pellet
Index: 0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{3.0}$ EID₅₀ Reference: Hse Comments: Freeze dried pellet
Index: 1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀ Reference: Hse Comments: Freeze dried pellet
Index: 2

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀ Reference: Hse Comments: Freeze dried pellet
Index: 3

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀ Reference: Hse Comments: Diluent Index: 4

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- Gatto
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI06AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia ,
Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,

Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

23/02/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 20/04/2023

Scaricamento

ema-puar-purevax-rcpch-felv-v-085-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002023>