

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

BE , CZ , ES , FR , LU , PL , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/02/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/03/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 20/04/2023

[Nedlasting](#)

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