

# Purevax RCP (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

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 Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{3.5}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{4.9}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:2

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI06AH09

---

**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:**

CZ , ES , FR , 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:**

12/03/2021

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 7/07/2023

Updated on: 9/10/2024

Nedlasting

ema-puar-purevax-rcp-v-090-par-en.pdf