

Virbagen felis RCP/T

Autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Virbagen felis RCP/T

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
5012.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
39811.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês
100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AA09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

2/01/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

89a/88

Data da alteração do estado de autorização:

27/12/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.