

Virbagen felis RCP/T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Virbagen felis RCP/T Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
100000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
39810.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)
5011.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AH05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

2/01/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

89a/88

Data modificării statusului autorizației:

27/12/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.