

Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

Auktoriserad

- Interferon omega, recombinant, feline

Product identification

Läkemedlets namn:

Virbagen Omega (--)- Powder and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:10 MU Reference:Hse Index:0

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

-

Hund

-

Katt

Subkutan användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QL03AB

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Available in:

Cypern , Estland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Lettland , Litauen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Ungern , Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac S.A.

Marketing authorisation date:

6/11/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/11/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 22/07/2024

Ladda ner

ema-puar-virbagen-omega-v-061-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004210>