

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

Auktoriserad

- Feline calicivirus, strains 431 and G1, Inactivated
- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: ≥ 2.0 ELISA U Reference:HSE Index:0

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{3.5}$ CCID₅₀ Reference:HSE Index:1

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{4.9}$ CCID₅₀ Reference:HSE Index:2

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀ Reference:HSE Index:3

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AH10

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:

Belgien , Luxemburg , Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

23/02/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/03/2021

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 10/07/2023

Updated on: 9/10/2024

Ladda ner

ema-puar-purevax-rcp-felv-v-089-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000699>