

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

Auktoriserad

- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

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

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](#)

6.60 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

6.10 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

- Katt
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AH05

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

VIRBAC

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20094

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/03/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072507>