

File downloaded on 2026-06-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/700000191895>

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1258930.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

31622.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

3981070.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AD04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

26/06/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/08/1801/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/07/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.