

Feligen CRP Iyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Разрешен

- Feline panleucopenia virus, Live
- Felid herpesvirus 1, Live
- Feline calicivirus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Feligen CRP Iyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

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](#)

3.70 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.60 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

котка

- Not applicable. no withdrawal period NA

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

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

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

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

13/06/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/210/94-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/06/1994

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.