

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000100586>

## FELIGEN CRP

Разрешен

- Felid herpesvirus 1, Live
- Felid herpesvirus 1, Live

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

FELIGEN CRP

---

**Активно вещество:**

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](#)

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

Налично само в [Английски](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

- 

**котка**

- Unspecified. 0 day

---

**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:**

Italy

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

---

## 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:**

11/11/1983

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Virbac

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

27/07/2004

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.