



TEXTOS DE ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de 10 viales de liofilizado y 10 viales de suspensión

CN
O*

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

FELIGEN CRP R liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para gatos.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (1 ml) contiene:

Sustancias activas:

Liofilizado

Virus de la panleucopenia felina, vivo atenuado, cepa LR72 $10^{3,7}-10^{4,5}$ DICC₅₀*

Virus de la rinotraqueitis felina, vivo atenuado, cepa F2 $10^5 - 10^{6,6}$ DICC₅₀*

Calicivirus felino, vivo atenuado, cepa F9 $10^{4,6}-10^{6,1}$ DICC₅₀*

* DICC₅₀: Dosis infectiva 50 % en cultivo celular

Suspensión

Virus de la rabia inactivado, cepa VP12 ≥ 1 UI*

*UI: Unidades Internacionales

Adyuvante:

Hidróxido de aluminio (Al³⁺) 1mg **

** Gel de hidróxido de aluminio al 3 %

3. FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado y suspensión para suspensión inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja de 1/10viales de liofilizado y 1/10 viales de suspensión

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN



Vía subcutánea.

8. TIEMPO DE ESPERA

No procede

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez reconstituido utilizar antes de 2 horas

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado. No congelar. Proteger de la luz

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU UTILIZACIÓN

Eliminación: leer el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Virbac -06516- Carros -Francia

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3266 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de 50 viales de liofilizado y 50 viales de suspensión.

CN
O*

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

FELIGEN CRP R liofilizado y suspensión para suspensión inyectable para gatos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada dosis (1 ml) contiene:

Sustancias activas:

Liofilizado

| | |
|------------------------------------------------------------|------------------------------------------|
| Virus de la panleucopenia felina, vivo atenuado, cepa LR72 | $10^{3,7}-10^{4,5}$ DICC ₅₀ * |
| Virus de la rinotraqueitis felina, vivo atenuado, cepa F2 | $10^5 - 10^{6,6}$ DICC ₅₀ * |
| Calicivirus felino, vivo atenuado, cepa F9 | $10^{4,6}-10^{6,1}$ DICC ₅₀ * |

* DICC₅₀: Dosis infectiva 50 % en cultivo celular

Suspensión

Virus de la rabia inactivado, cepa VP12 ≥ 1 UI*

*UI: Unidades Internacionales

Adyuvante:

Hidróxido de aluminio (Al⁺³) 1mg **

** Gel de hidróxido de aluminio al 3 %

3. FORMA FARMACÉUTICA

Liofilizado y suspensión para suspensión inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

Caja de 50 viales de liofilizado y 50 viales de suspensión

5. ESPECIES DE DESTINO

Gatos

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.

8. TIEMPO DE ESPERA



No procede

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez reconstituido utilizar antes de 2 horas

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar y transportar refrigerado.No congelar. Proteger de la luz

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU UTILIZACIÓN

Eliminación: leer el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Virbac– 06516 Carros - Francia

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3266 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial de liofilizado

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

FELIGEN CRP R liofilizado

2. CANTIDAD DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS

CRP

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1 dosis

4. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

sc

5. TIEMPO DE ESPERA

No procede

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez reconstituido utilizar antes de 2 horas

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.



DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial de suspensión

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

FELIGEN CRP R suspensión

2. CANTIDAD DE LA SUSTANCIA ACTIVA

R

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

1 dosis

4. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

sc

5. TIEMPO DE ESPERA

No procede

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez reconstituido utilizar antes de 2 horas

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.