

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Autoriseret

- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og suspension til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI06AH05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

22/10/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/08/1594

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/10/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.