

# Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Autoriseret

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against feline panleukopenia virus, Equine
- Immunoglobulins against Felid herpesvirus 1, Equine
- Immunoglobulins against feline Calicivirus, strain 255, Equine
- Immunoglobulins against feline Calicivirus, strain 2024, Equine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hund

Kat

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI06AM01

---

### **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](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/01/2004

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

35a/92

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/04/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.