

FELIGEN CRP/R

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FELIGEN CRP/R

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kat

- Unspecified. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kat

- Unspecified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI06AH

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 [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

15/01/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/01/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet