

FELIGEN CRP, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

FELIGEN CRP, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

6.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

6.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AD04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

9/09/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/964/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062488>