

# Feligen CRP/R vakcina A.U.V.

Autorisiert

- Rabies virus, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Feligen CRP/R vakcina A.U.V.

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [English](#)

3.70 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [English](#)

4.60 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

---

**Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

- Katze
- 

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

QI06AH05

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Ungarn

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

VIRBAC

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/02/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086074>