

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QI06AM01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 16 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 4 Injektionsflasche (Glas Typ I) mit jeweils 4 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk)

(ID2) 40 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Injektionsflasche (Glas Typ I) mit jeweils 4 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

30/01/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

35a/92

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/04/2009

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente