

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Εγκεκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI06AM01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/01/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

35a/92

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/04/2009

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.