

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1258930.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

3981070.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

31622.80 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AH05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

22/10/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/08/1594

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/10/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.