

FELIGEN CRP R

No autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FELIGEN CRP R

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](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.10 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.50 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.50 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 50 viales de liofilizado y 50 viales de disolvente (50 dosis)

Caja con 10 viales de liofilizado y 10 viales de disolvente (10 dosis)

Caja con 1 vial de liofilizado y 1 vial de disolvente (1 dosis)

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:

3/05/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3266 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/10/2025

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto