

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 50% Dosis de neutralización / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 50% Dosis de neutralización / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 50% Dosis de neutralización / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10000.00 50% Dosis de neutralización / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QI06AM01

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/01/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

35a/92

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2009

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.