

FELIGEN CRP/R

Autorizado

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

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 intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.10 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Gatos

- Unspecified. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Gatos

- Unspecified. 0 Día

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

QI06AH

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/01/1996

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