

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

Autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

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

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

31622.80 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3981070.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1258930.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Gatos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI06AH05

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

VIRBAC

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1802/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1802.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095826>