

# Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Chat

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

4.60 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI06AD04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Pays-Bas

---

### **Disponible en:**

Pays-Bas

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/02/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 4521

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2018

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.