

# FELIGEN CRP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

FELIGEN CRP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

3.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

4.60 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI06AD04

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Dostupan u:

France

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta prava:

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Virbac

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

29/08/1980

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Virbac

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/9097407 0/1980

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/08/2010

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.