

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katèms

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katèms

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [angol](#)

Csak itt érhető el [angol](#)

Csak itt érhető el [angol](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [angol](#)

1258930.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Csak itt érhető el [angol](#)

31622.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Csak itt érhető el [angol](#)

3981070.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [bolgár](#) [spanyol](#) [cseh](#) [dán](#) [német](#) [észt](#) [görög](#) [angol](#) [francia](#) [ír](#) [horvát](#) [olasz](#) [lett](#) [litván](#) [holland](#) [lengyel](#) [portugál](#) [román](#) [szlovák](#) [szlovén](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AD04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [cseh](#) [észt](#) [angol](#) [francia](#) [olasz](#) [lett](#) [litván](#) [portugál](#) [román](#) [szlovén](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#) [szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [litván](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [angol](#) [francia](#) [horvát](#) [olasz](#) [lett](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [angol](#) [olasz](#) [lett](#) [litván](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/06/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/08/1801/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/07/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.