

Feliserin Plus Injekciósoldung für Katzen und Hunde

Engedélyezett

- Felid herpesvirus 1, Live
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 2024
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 255
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE PANLEUKOPENIA VIRUS
- HORSE PROTEINS

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Feliserin Plus Injekciósoldung für Katzen und Hunde

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

kutya

-

macska

Subcutan alkalmazás:

-

kutya

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AM01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Tiergesundheits GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/01/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva Tiergesundheits (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

35a/92

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/04/2009

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.