

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

Felhatalmazott

- 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

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

macska

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

31622.80 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

3981070.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1258930.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Subcutan alkalmazás:

- **macska**
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AH05

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

VIRBAC

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/08/1802/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

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>