

FELIGEN CRP/R

Heimilað

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FELIGEN CRP/R

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Köttur

- Unspecified. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Köttur

- Unspecified. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI06AH

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [íþalska](#)

Aðeins fáanlegt í [íþalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

15/01/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/01/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet