

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

Viðurkennt

- 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

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

31622.80 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

3981070.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1258930.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Köttur**

ATC flokkun (dýralyf):

QI06AH05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/08/1802/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

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>