

# Feligen CRP vakcina A.U.V.

Autorizzato

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Feligen CRP vakcina A.U.V.

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

4.60 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unità / dose

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI06AD04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Disponibile in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/01/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/01/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)