

# FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katėms

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Katė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

31622.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

3981070.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1258930.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

---

### **Vaisto forma:**

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI06AH05

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

### **Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Galima įsigyti:**

Lithuania

---

### **Pakuotės aprašymas:**

3 ml talpos I tipo stiklo buteliukai po 1 dozę liofilizato. 3 ml talpos I tipo stiklo buteliukai po 1 dozę (1 ml) skiediklio. Pakuotės dydis Plastikinė dėžutė su 10 buteliukų liofilizato ir 10 buteliukų skiediklio (10 x 1 dozė).

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Virbac

---

**Rinkodaros leidimo data:**

26/06/2008

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Virbac

---

**Atsakinga institucija:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

LT/2/08/1802/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/07/2013

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

RV1802.pdf