

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Kaķis

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1258930.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

3981070.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

31622.80 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI06AH05

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Latvia

Iepakojuma apraksts:

I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta un I tipa stikla flakons ar 1 ml suspensijas. Flakoni aizvērti ar elastomēra aizbāzni, noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē. 10 liofilizāta flakoni un 10 suspensijas flakoni.

I tipa stikla flakons ar 1 devu liofilizāta un I tipa stikla flakons ar 1 ml suspensijas. Flakoni aizvērti ar elastomēra aizbāzni un noslēgti ar alumīnija vāciņu un iepakoti plastmasas kastītē. 50 liofilizāta flakoni un 50 suspensijas flakoni.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/10/2008

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/08/1594

Atļaujas statusa maiņas datums:

22/10/2008

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails