

FELIGEN RCP

Awtorizzat

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Product identification

Isem tal-mediċina:

FELIGEN RCP

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

3.70 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)

5.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)

4.60 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Injection:

- Cat
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI06AD04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Virbac

Marketing authorisation date:

12/05/2009

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

VIRBAC

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-2297

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/05/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093999>