

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

Awtorizzat

- 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

### Isem tal-mediċina:

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

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

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

Disponibbli biss fi [English](#)

31622.80 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)

3981070.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)

1258930.00 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](#) [Romanian](#) [Slovak](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Użu għal taħt il-ġilda:

- Cat
- 

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI06AH05

---

### 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 [Lithuanian](#)

---

## 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:**

26/06/2008

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

VIRBAC

---

**Awtorità responsabli:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

LT/2/08/1802/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

14/07/2013

---

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

## Documents

RV1802.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095826>