

Feliserin Plus

Geautoriseerd

- HORSE PROTEINS
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE PANLEUKOPENIA VIRUS
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE RHINOTRACHEITIS VIRUS
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 255
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 2024

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Feliserin Plus

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

70.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
- Kat

Intramusculair gebruik:

- Hond
 - Kat
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI06AM01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

30/01/2004

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Toelatingsnummer:

35a/92

Wijzigingsdatum status toelating:

14/04/2009

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091723>