

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injeksionei suspensijai ruošti katēms

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injeksionei suspensijai ruošti katēms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1258930.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
31622.80 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3981070.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AD04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/06/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/08/1801/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/07/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.