

Feliserin Plus Injeksjonsl s ng f r Katter og Hunder

Autorisert

- Felid herpesvirus 1, Live
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 2024
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 255
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE PANLEUKOPENIA VIRUS
- HORSE PROTEINS

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Feliserin Plus Injeksjonsl s ng f r Katter og Hunder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

M larter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 50% nøytraliseringsdose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10000.00 50% nøytraliseringsdose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10000.00 50% nøytraliseringsdose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10000.00 50% nøytraliseringsdose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

- **hund**
- **katt**

Subkutan bruk:

- **hund**
 - **katt**
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AM01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/01/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

35a/92

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/04/2009

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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