

FELIGEN CRP R

Zawieszone

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

FELIGEN CRP R

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.50 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
6.50 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
6.10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie podskórne:**

- **Cat**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI06AH05

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Suspended

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Marketing authorisation date:

3/05/1996

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

3266 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/12/2021

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

Documents

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059061>