**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/700000191895

# FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katėms

Autorizado

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

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katėms

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# Via de administração:

Via subcutânea

# Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1258930.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 unidade(s)

Disponível apenas em inglês

31622.80 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 unidade(s)

Disponível apenas em inglês

3981070.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 unidade(s)

#### Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

### Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

Cat

# Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

0106AD04

# Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

# Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Lituânia

# Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>lituano</u>

# Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

# Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

# Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

### Data de autorização de introdução no mercado:

26/06/2008

### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

### Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

### Número da autorização:

LT/2/08/1801/001

# Data da alteração do estado de autorização:

28/07/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documentos**

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.