

FELIGEN CRP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA GATOS

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FELIGEN CRP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA GATOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.10 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

6.60 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

4.50 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac Espana S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/06/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3265 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

22/06/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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