

## FELIGEN CRP R

Não autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- 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 R

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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  
1.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês  
6.10 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês  
6.50 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês  
4.50 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI06AH05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**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

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/05/1996

---

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

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3266 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/10/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.