

# Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

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 lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

### 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

4.60

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.70

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado 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:

Países Baixos

---

### Disponibilidade:

Países Baixos

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

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

14/02/2005

---

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

Virbac

---

### **Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número da autorização:**

REG NL 4521

---

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

26/09/2018

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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