

Feligen CRP, süstesuspensiooni lööfilisaat ja lahusti kassidele

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Feligen CRP, süstesuspensiooni lööfilisaat ja lahusti kassidele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1258920.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em [English](#)

3981070.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Disponível apenas em [English](#)

31623.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- **Cat**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI06AD04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Estonian](#)

Disponível apenas em [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

5/02/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1543

Data de alteração do estado de autorização:

5/02/2009

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072420>