

Feligen CRP vakcina A.U.V.

Autorizado

- Feline panleucopenia virus, strain Snow Leopard, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Feligen CRP vakcina A.U.V.

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 intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

3.70 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em [inglês](#)

4.60 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Pó 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:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

27/01/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

27/01/1995

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet