

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Autorizado

- Felid herpesvirus 1, Live
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 2024
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 255
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE PANLEUKOPENIA VIRUS
- HORSE PROTEINS

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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](#)

100.00 50% neutralisation dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AM01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

30/01/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

35a/92

Data da alteração do estado de autorização:

14/04/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.