

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

Autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katēms

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 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

31622.80 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

1258930.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AH05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

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:

26/06/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/08/1802/001

Data da alteração do estado de autorização:

14/07/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1802.pdf