

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katèms

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FELIGEN CRP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katèms

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1258930.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

31622.80 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3981070.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AD04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

26/06/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/08/1801/001

Data modificării statusului autorizației:

28/07/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.