

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Feligen CRP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor katten

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](#)

4.60 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.70 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

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](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

14/02/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4521

Data modificării statusului autorizației:

26/09/2018

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.