

FELIGEN CRP/R

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FELIGEN CRP/R

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

5.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

4.10 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AH

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 Italiană

Disponibile numai în Italiană

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

15/01/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

15/01/1996

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