

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

Autorizat

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline rhinotracheitis virus, strain F2, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

31622.80 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

3981070.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1258930.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AH05

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

VIRBAC

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/08/1802/001

Data modificării statusului autorizației:

14/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1802.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095826>