

# FELIGEN CRP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

FELIGEN CRP LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.60 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AD04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Dostupné v:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/08/1980

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/9097407 0/1980

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/08/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.