

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Feligen CRP/R liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#)

1258930.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

3981070.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

31622.80 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AH05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

22/10/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/08/1594

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/10/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.