

FELIGEN CRP/R

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FELIGEN CRP/R

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.10 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cat

- Unspecified. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Cat

- Unspecified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AH

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

15/01/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/01/1996

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