

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

Oprávněný

- 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

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

31622.80 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

3981070.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1258930.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AH05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

VIRBAC

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/08/1802/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

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>