

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000059061>

## FELIGEN CRP R

Ni odobreno

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

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

FELIGEN CRP R

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
6.10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
6.50 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
4.50 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmacevtska oblika:**

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI06AH05

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

3/05/1996

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Virbac

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

3266 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

14/10/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.