

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Godkänd

- Felid herpesvirus 1, Live
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 2024
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE CALCIVIRUS 255
- EQUINE SERUM, IMMUNOSERA, ANTIBODIES AGAINST FELINE PANLEUKOPENIA VIRUS
- HORSE PROTEINS

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Feliserin Plus Injektionslösung für Katzen und Hunde

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 50% neutralisation dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Hund

-

Katt

Subkutan användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AM01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Godkännandedatum:

30/01/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

35a/92

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.