

# Leucofeligen FeLV/RCP (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Разрешен

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline leukemia virus, envelope P45 protein

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Leucofeligen FeLV/RCP (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation\_strength:10<sup>3.7</sup>-10<sup>4.5</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:0

Налично само в Английски

Presentation\_strength:10<sup>4.6</sup>-10<sup>6.1</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:1

Налично само в Английски

Presentation\_strength:10<sup>5.0</sup>-10<sup>6.6</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:2

Налично само в Английски

102.00 microgram(s) / 1.00 Флакон

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и суспензия за инжекционна суспензия

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AH07

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,





Austria , Belgium , Bulgaria , Croatia , Cyprus , Czechia , Denmark , France , Germany , Greece , Hungary , Ireland , Italy , Luxembourg , Poland , Portugal , Romania , Slovakia , Slovenia , Spain , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Virbac

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/06/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Virbac

---

**Отговорен орган:**

European Commission

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/06/2009

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 29/04/2026

Свали

ema-puar-leucofeligen-var-ws1282-en.pdf

ema-puar-leucofeligen-v-143-par-en.pdf