

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

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:10^{3.7}-10^{4.5} CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:10^{4.6}-10^{6.1} CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:1

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:10^{5.0}-10^{6.6} CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:2

Dostupné pouze v [English](#)

102.00 microgram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI06AH07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Francie , Irsko , Itálie , Kypr , Lucembursko , Maďarsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

25/06/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

25/06/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 19/12/2025

Stažení

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

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