

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

102.00 microgram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AH07

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Frankreich , Griechenland , Irland

, Italien , Kroatien , Luxemburg , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

25/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac S.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/06/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 29/04/2026

[Herunterladen](#)

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

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