

Versifel FeLV, suspension for injection

Autorisiert

- Feline leukemia virus, strain Kawakami-Theilen, glycoprotein gp70

Product identification

Name des Arzneimittels:

VERSIFEL FELV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Versifel FeLV, suspension for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

8.10 log₂ geometric mean titre / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:
subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QI06AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Available in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

19/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

26244/15/20-09-2016/K-0198501

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/03/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0254/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien
Luxemburg Polen Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2612138-paren-20251101.pdf