

# Purevax RCP FeLV (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Feline calicivirus, strains 431 and G1, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain PLI IV, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Canarypox virus, strain vCP97, expressing env and gag genes and a portion of the pol gene of Feline leukemia virus, Live

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Purevax RCP FeLV (--)  
-  
Lyophilisate and solvent for suspension for injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### **Especies de destino:**

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Presentation\_strength:  $\geq 2.0$  ELISA U Reference:HSE Index:0

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{3.5}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:1

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{4.9}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:2

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{7.2}$  CCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:3

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- Gatos
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AH10

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

23/02/2005

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

European Commission

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/02/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 10/07/2023

Updated on: 22/05/2024

[Descargar](#)

ema-puar-purevax-rcp-felv-v-089-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000699>