

# Versifel FeLV, suspension for injection

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Versifel FeLV, suspension for injection

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
8.10 log 2 título geométrico medio" / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QI06AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Disponible en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/10/2012

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-20329

---

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

17/10/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0254/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Luxemburgo  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2612138-paren-20251101.pdf