

Versifel FeLV, suspension for injection

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VERSIFEL FELV ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Gatos

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2018

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

2612138-paren-20251101.pdf