

# Versifel FeLV, suspension for injection

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Versifel FeLV, suspension for injection

Versifel FeLV -Inaktywowany wirus białaczki kotów (FeLV) podtyp A, B i C (szczep Kawakami-Theilen) z podjednostką antygenu gp 70, indukującą przeciwciała przeciw gp-70 GMT  $\geq 8,1 \log_2$ (\* ) określona na podstawie badania mocy u myszy (przeciwciała anty-gp 70, GMT - średnia geometryczna miana przeciwciał) Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Chat

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
8.10 log2 geometric mean titre / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI06AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/06/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

**Numéro de l'autorisation:**

2292

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/06/2013

**État membre de référence:**

Allemagne

**Numéro de procédure:**

DE/V/0254/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre France Grèce Hongrie Irlande Italie Luxembourg  
Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2612138-paren-20251101.pdf