

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 anti-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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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