

Leucofeligen FeLV/RCP (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Autorisé

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline leukemia virus, envelope protein p45

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Leucofeligen FeLV/RCP (--) - Lyophilisate and suspension for suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

Presentation_strength: $10^{3.7}$ - $10^{4.5}$ CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: $10^{4.6}$ - $10^{6.1}$ CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: $10^{5.0}$ - $10^{6.6}$ CCID₅₀ Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:2

Disponible uniquement en [Anglais](#)

102.00 microgram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

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

QI06AH07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Luxembourg , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Slovénie , Tchéquie

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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/06/2009

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

Virbac

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/06/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 29/04/2026

[Télécharger](#)

ema-puar-leucofeligen-var-ws1282-en.pdf

ema-puar-leucofeligen-v-143-par-en.pdf