

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

Heimilað

- Feline panleucopenia virus, strain LR 72, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Felid herpesvirus 1, strain F2, Live
- Feline leukemia virus, envelope P45 protein

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

102.00 microgram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI06AH07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Danmörk , Frakkland , Grikkland , Króatía , Kýpur , Lúxemborg , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

25/06/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/06/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 19/12/2025

Sækja

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

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