

Leucogen (--)- Suspension for injection

Autorizzato

- Feline leukemia virus, envelope P45 protein

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Leucogen (--)- Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

102.00 microgrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI06AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Cipro , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lussemburgo , Paesi Bassi , Portogallo , Spagna , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/06/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 22/04/2026

Scaricamento

ema-puar-leucogen-v-144-par-en.pdf

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