

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

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

Bare tilgjengelig i [English](#)

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

Bare tilgjengelig i [English](#)

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

Bare tilgjengelig i [English](#)

102.00 mikrogram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AH07

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , CZ , DK , EE , EL , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LV , PT , RO , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/06/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/06/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 8/01/2024

Nedlasting

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000027>