

Leucogen (--)- Suspension for injection

Autorizado

- Feline leukemia virus, envelope P45 protein

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Leucogen (--)- Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
102.00 micrograma(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QI06AA01

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponível em:

Chipre , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Portugal ,
Reino Unido (Irlanda do Norte) , Áustria

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/06/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

17/06/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 9/01/2024

[Descarregar](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000625>