

# Versifel FeLV, suspension for injection

Autorizado

- Feline leukemia virus, strain Kawakami-Theilen, glycoprotein gp70

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Versifel FeLV, suspension for injection

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
8.10 título geométrico médio em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI06AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis France

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/09/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/0914432 5/2012

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/12/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0254/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre França Grécia Hungria Irlanda Itália Luxemburgo  
Polónia Portugal Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2612138-paren-20251101.pdf