

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Katt

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:10<sup>3.7</sup>-10<sup>4.5</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:10<sup>4.6</sup>-10<sup>6.1</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:1

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:10<sup>5.0</sup>-10<sup>6.6</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:Hse Comments:Freeze dried component Index:2

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

102.00 microgram(s) / 1.00 Injektionsflaska

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI06AH07

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

### **Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Cypern , Danmark , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

25/06/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/06/2009

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/04/2026

Ladda ner

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

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