

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

Неразрешен

- Chlamydia felis, strain Cello, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, Inactivated
- Feline calicivirus, strain 255, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain CU4, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AL02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Norwegian

Налично само в Norwegian

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

28/09/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

8127

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.