

Fevaxyn Quatrifel

injektionsvæske, suspension

Ikke
autoriseret

- Felid herpesvirus 1, strain 605, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain CU4, Inactivated
- Chlamydia felis, strain Cello, Inactivated
- Feline calicivirus, strain 255, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.25 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI06AL02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

10x1 ml injektionsvæske, suspension, i sprøjte

25x1 ml injektionsvæske, suspension, i sprøjte

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Animal Health ApS

Dato for markedsføringstilladelse:

12/06/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14839

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/09/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé