

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Ikke
autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

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:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Osterreich GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

1/12/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-20192

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.