

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Nicht
autorisiert

- Feline leukemia virus, Strain AH 927/1161E, Inactivated
- Felid herpesvirus 1, strain 605, Inactivated
- Feline calicivirus, strain 255, Inactivated
- Chlamydia felis, strain Cello, Inactivated
- Feline panleucopenia virus, strain CU4, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength: ≥ 1.45 RP Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in [English](#)

1.60 relative potency / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)

1.65 relative potency / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)

2.00 relative potency / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)

9.50 relative potency / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AL01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

5/02/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/10/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v30-fevaxynpentofel-wpar-2024-10-04-en.pdf

ema-puar-fevaxyn-pentofel-v-030-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000564>