

# Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

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

QI06AL02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Umkarton mit 10 Spritzen (je 1 Impfdosis) und 10 sterilen Kanülen.

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Österreich GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

1/12/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20192

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/11/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung