

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.69 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.39 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.26 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.50 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AL02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

28/09/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

8127

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.