

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

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

Forma farmacéutica:

Emulsión 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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Osterreich GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-20192

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2024

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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