

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 1.45 RP Reference: Hse Index: 0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.60 relative potency / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.65 relative potency / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 relative potency / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.50 relative potency / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI06AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium SA

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/02/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/10/2024

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 24/10/2024

[Télécharger](#)

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>