

# Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension  
Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.25 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

QI06AL02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

### **Autorisé en:**

Danemark

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/06/1995

---

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

Zoetis Belgium SA

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

14839

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/09/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.