

# Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

### 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 sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

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

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

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

QI06AL02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Osterreich GmbH

---

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

1/12/1998

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-20192

---

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

6/11/2024

---

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

## Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Etiquetage

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