

Fevaxyn Quatrifel

injekcijsvæske, suspension

Nije
ovlašteno

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Fevaxyn Quatrifel injekcijsvæske, suspension

Fevaxyn Quatrifel injekcijsvæske, suspension

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

1.39 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

8.50 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.69 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.25 relative potency / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

-

Cat

Supkutano:

-

Cat

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI06AL02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Danish](#)

Dostupno samo u [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

12/06/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Belgium SA

Odgovorno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj autorizacije:

14839

Datum promjene statusa odobrenja:

30/09/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055697>