

Fevaxyn Quatrifel Suspensie voor injectie

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Fevaxyn Quatrifel Suspensie voor injectie

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.39 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

8.50 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.26 relative potency / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.69 relative potency / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cat

- All relevant tissues. no withdrawal period

French: Sans objet. ; Dutch: Niet van toepassing.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI06AL01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/05/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V174912

Datum promjene statusa odobrenja:

9/10/2024

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.