

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Ekki
heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Fevaxyn Pentofel (--)
- Suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation_strength:≥ 1.45 RP Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.60 relative potency / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.65 relative potency / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2.00 relative potency / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

9.50 relative potency / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI06AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium SA

Dagsetning markaðsleyfis:

5/02/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/10/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 24/10/2024

Sækja

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>