

Fevaxyn Quatrifel

injektionsvæske, suspension

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.25 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI06AL02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

12/06/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

14839

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/09/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.