

# Fevaxyn Quatrifel

## injektionsvæske, suspension

Niet  
gemachtigd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.25 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Kat**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI06AL02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Denemarken

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

12/06/1995

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

14839

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

30/09/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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