

# Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Ikke  
autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:≥ 1.45 RP Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.60 relativ potens / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.65 relativ potens / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 relativ potens / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.50 relativ potens / 1.00 Sprøyte

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AL01

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

---

### Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

---

## Tilleggsinformasjon

### Rettighetstype:

Marketing Authorisation

---

### Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium SA

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/02/1997

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/10/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 24/10/2024

[Nedlasting](#)

ema-puar-v30-fevaxynpentofel-wpar-2024-10-04-en.pdf

ema-puar-fevaxyn-pentofel-v-030-par-en.pdf