

# Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

Ikke  
autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Fevaxyn Quatrifel, Injeksjonsvæske, suspensjon, til katt

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

katt

---

### **Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.69 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.39 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.26 relativ potens / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
8.50 relativ potens / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

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

QI06AL02

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

---

### Autorisert i:

NO

---

### Pakningsbeskrivelse:

Engangssprøyte av type I glass som inneholder 1 dose (av polypropylen med 1 ml) vaksine. Sprøytene er forseglet med gummihefter.

Engangssprøyte av type I glass som inneholder 1 dose (av polypropylen med 1 ml) vaksine. Sprøytene er forseglet med gummihefter

---

## Tilleggsinformasjon

### Rettighetstype:

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

28/09/1995

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

8127

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/2010

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics