

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fevaxyn Pentofel (--) - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

Presentation_strength: ≥ 1.45 RP Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em inglês

1.60 relative potency / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

1.65 relative potency / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

2.00 relative potency / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

9.50 relative potency / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium SA

Data de autorização de introdução no mercado:

5/02/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

4/10/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 24/10/2024

[Descarregar](#)

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

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