

Fevaxyn Quatrifel

injektionsvæske, suspension

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fevaxyn Quatrifel injektionsvæske, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.39 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.50 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.69 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.25 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AL02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

12/06/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

14839

Data modificării statusului autorizației:

30/09/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.