

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fevaxyn Quatrifel-Emulsion zur Injektion für Katzen

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 subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
8.50 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.26 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.39 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.69 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie 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 [Germană](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Österreich GmbH

Data autorizației de comercializare:

1/12/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-20192

Data modificării statusului autorizației:

6/11/2024

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.