

# Fevaxyn Quatrifel

## injekcijsväske, suspension

Neoprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Fevaxyn Quatrifel injekcijsväske, suspension

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.25 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AL02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Dánsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Dátum registrácie lieku:**

12/06/1995

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

14839

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/09/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.