

Fevaxyn Quatrifel, Injekcijsvæske, suspensjon, til katt

Neopråvnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Fevaxyn Quatrifel, Injekcijsvæske, suspensjon, til katt

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.50 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:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Animal Health ApS

Dátum registrácie lieku:

28/09/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

8127

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/10/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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