

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Неразрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Подкожно приложение:

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI06AL02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hellas S.A.

Дата на разрешение за търговия:

20/04/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

20535/17/23-07-2018/K-0214602

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/05/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet