

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

subkutane Anwendung:

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AL02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Hellas S.A.

Zulassungsdatum:

20/04/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2025

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