

# FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Μη  
εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI06AL02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Χάρτινο κουτί που περιέχει 50 προγεμισμένες σύριγγες μίας δόσης (1ml) και 50 αποστειρωμένες βελόνες.

Χάρτινο κουτί που περιέχει 25 προγεμισμένες σύριγγες μίας δόσης (1ml) και 25 αποστειρωμένες βελόνες.

Χάρτινο κουτί που περιέχει 10 προγεμισμένες σύριγγες μίας δόσης (1ml) και 10 αποστειρωμένες βελόνες.

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/04/1993

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium SA

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

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

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

13/05/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)