

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.69 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.39 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.26 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.50 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- **Gatos**
- Not applicable. no withdrawal period

Vía subcutánea:

- **Gatos**
- Not applicable. no withdrawal period
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI06AL02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/05/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet