

# FEVAXYN QUATRIFEL ENEΣIMO ENAIΩPHMA ΓIA ΓATEΣ

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

FEVAXYN QUATRIFEL ENEΣIMO ENAIΩPHMA ΓIA ΓATEΣ

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Katė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.69 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.39 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.26 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

8.50 relative potency / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

#### **Leisti po oda:**

- 

#### **Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI06AL02

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

20/04/1993

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

**Atsakinga institucija:**

National Organization For Medicines

---

**Registracijos numeris:**

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

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/05/2025

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)