

# FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

Ej  
godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

FEVAXYN QUATRIFEL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.69 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.39 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.26 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
8.50 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Katt**

- Not applicable. no withdrawal period

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Katt**

- Not applicable. no withdrawal period

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI06AL02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Godkännandedatum:**

20/04/1993

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

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

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/05/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)