

# Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats

Разрешен

- Feline panleucopenia virus, strain MW-1, Live
- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats  
NOBIVAC TRICAT TRIO

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

4.30 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Налично само в [English](#)

5.20 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в [English](#)

4.60 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

- котка
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI06AD04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/03/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/6990625 1/2007

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/03/2012

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0240/001

---

**Засегната държава членка:**



Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062354>