

Nobivac RC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Zugelassen

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac RC Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.80 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.60 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI06AD03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

5 Impfstoffdosen und Lösungsmittel in Durchstechflasche aus Glas Typ I (Ph. Eur.) mit Halogenobutylgummistopfen und kodierter Aluminiumkappe

10 Impfstoffdosen und Lösungsmittel in Durchstechflasche aus Glas Typ I (Ph. Eur.) mit Halogenobutylgummistopfen und kodierter Aluminiumkappe

25 Impfstoffdosen und Lösungsmittel in Durchstechflasche aus Glas Typ I (Ph. Eur.) mit Halogenobutylgummistopfen und kodierter Aluminiumkappe

50 Impfstoffdosen und Lösungsmittel in Durchstechflasche aus Glas Typ I (Ph. Eur.)
mit Halogenobutylgummistopfen und kodierter Aluminiumkappe

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

8/10/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20268

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/10/2004

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0207/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Griechenland Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande

Norwegen Polen Portugal Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/02/2023

Updated on: 20/04/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/02/2023

Updated on: 20/04/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung