

# Nobivac Tricat Trio, lyophilisate and solvent for suspension for injection, for cats

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nobivac Tricat Trio, lyophilisate and solvent for suspension for injection, for cats

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI06AD04

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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 (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

28/02/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10996/204/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/02/2007

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0240/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2603424-paren-20251101.pdf