

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

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
Nobivac Tricat Trio, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

0.63 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

0.72 Unidad(es) formadoras de placas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

0.66 Unidad(es) formadoras de placas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Gatos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI06AD04

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/09/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/043/07-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

12/09/2007

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0240/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062407>