

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobivac Tricat Trio liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za mačke  
Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

4.30 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [English](#)

5.20 log10 unidad(es) formadora(s) de placa / 1.00 Dosis

Disponibile únicamente en [English](#)

4.60 log10 unidad(es) formadora(s) de placa / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- Gatos
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI06AD04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovenian](#)

Disponibile únicamente en [Slovenian](#)

Disponibile únicamente en [Slovenian](#)

Disponibile únicamente en [Slovenian](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/11/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

MR/V/0237/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/11/2007

---

**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](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098762>