

Nobivac NXT HCPFeLV (--) + (--) + (--) + (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Müügiloaga

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live
- Feline panleucopenia virus, strain MW-1, Live
- Feline leukemia virus (strain A/Glasgow-1), gp85 gene encoded by Venezuelan equine encephalitis virus (strain TC-83), self-amplifying RNA, viral particle, replication deficient

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nobivac NXT HCPFeLV (--) + (--) + (--) + (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI06AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

29/07/2026

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/07/2026

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 25/08/2026

[Lae alla](#)