

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Volitatud

- Feline rhinotracheitis virus, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection
Nobivac Ducat

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
4.80 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
4.60 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:**

- kass
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI06AD03

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/10/2004

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Authorisation number:

04-2651

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/07/2009

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0207/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa Kreeka Iirimaa Läti
Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061632>