

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

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
NOBIVAC TRICAT TRIO

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.63 tissue culture infective dose 50 / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)

0.72 plaque forming unit / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)

0.66 plaque forming unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

- kass
-

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

QI06AD04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

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:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/6990625 1/2007

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/03/2012

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0240/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania 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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062354>