

Nobivac Tricat Trio, lüofilisaat ja lahusti süstesuspensiooniks, kassidele

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
Nobivac Tricat Trio, lüofilisaat ja lahusti süstesuspensiooniks, kassidele

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.20 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4.60 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

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

QI06AD04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

12/04/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1463

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/04/2007

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse 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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

2603424-paren-20251101.pdf