

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

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

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

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Saadaval:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

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:

7/11/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

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

Müügiloa number:

MR/V/0237/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/11/2007

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

Dokumendid

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.

Package Leaflet and Labelling

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

2603424-paren-20251101.pdf