

# Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Nobivac Ducat lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chat

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI06AD03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/04/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

36560

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/04/2005

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0207/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Grèce  
Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.