

Nobivac Ducat Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Ducat Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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:

11/10/2004

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V267653

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/10/2004

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)