

NOBIVAC DUCAT LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE, POUR CHATS

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, POUR CHATS

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:

France

Disponible en:

France

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/12/2004

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6754821 1/2004

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/12/2009

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/11/2023

Télécharger

Notice

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

Notice du conditionnement et étiquetage