

Nobivac Tricat Trio, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za mačke

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Tricat Trio, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za mačke

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

4.30 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI06AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/2018

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/13-01/563

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/03/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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