

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

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, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats

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% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log10 plaque forming unit(s) / 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):

QI06AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

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:

9/05/2008

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

24636

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/05/2008

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0240/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

2603424-paren-20251101.pdf