

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

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats  
Nobivac Tricat Trio vakcina A.U.V.

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chat

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.63 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.72 plaque forming unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.66 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- Chat
- 

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

QI06AD04

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Hongrie

---

**Description de l'emballage:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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.

---

**Marketing authorisation date:**

30/03/2007

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2171/X/07 MgSzH ÁTI

---

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

30/03/2007

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099391>