

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

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI06AD04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Croatia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/01/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

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

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/03/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.