

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

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.20 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.60 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI06AD04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/06/2006

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

PEI.V.03160.01.1

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/07/2011

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0240/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg  
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2603424-paren-20251101.pdf