

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

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, liofilizat í otapalo za suspenziju za injekciju, za mačke

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 fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

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:

Króatía

Fánlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [króatíska](#)

Aðeins fánlegt í [króatíska](#)

Aðeins fánlegt í [króatíska](#)

Aðeins fánlegt í [króatíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/03/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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