

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

Viðurkennt

- 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  
Nobivac Tricat Trio, lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre mačky

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

---

**Lyfjaform:**

Frostpurrikað stungulyf og leysir, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

- Köttur
- 

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

QI06AD04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvakía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

19/06/2006

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

97/028/MR/07-S

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

19/06/2006

---

**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

Combined File of all Documents

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090084>