

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizzato

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Nobivac Ducat Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.80 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.60 log₁₀ unità formanti placca / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI06AD03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/08/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1774

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/08/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0207/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia
Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet