

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

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 log 10 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

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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:

11/10/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V267653

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/10/2004

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.