

# 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 log<sub>10</sub> 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:**

Irlanda

---

**Disponibile in:**

Irlanda

---

**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 (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/01/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10996/182/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/01/2005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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