

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

Autorizzato

- Feline panleucopenia virus, strain MW-1, Live
- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats  
Nobivac Tricat Trio lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

5.20 log 10 unità formanti placca / 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):

QI06AD04

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

### Autorizzato in:

Danimarca

---

### Disponibile in:

Danimarca

---

### 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:**

11/05/2007

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

40161

---

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

11/05/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0240/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna 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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2603424-paren-20251101.pdf