

Nobivac tricat Trio, lyofilisaat en solvens voor suspensie voor injectie voor katten

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
Nobivac tricat Trio, lyofilisaat en solvens voor suspensie voor injectie voor katten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.20 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI06AD04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

10/05/2007

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 10471

Wijzigingsdatum status toelating:

8/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0240/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062390>