

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.20 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI06AD04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

9/05/2008

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

24636

---

### **Datum toelatingswijziging:**

9/05/2008

---

### **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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

2603424-paren-20251101.pdf