

Nobivac NXT FeLV (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisert

- Feline leukemia virus (strain A/Glasgow-1), gp85 gene encoded by Venezuelan equine encephalitis virus (strain TC-83), self-amplifying RNA, viral particle, replication deficient

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac NXT FeLV (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI06AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/07/2026

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/07/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 25/08/2026

Nedlasting