

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Nobivac Tricat Trio, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

4.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.20 unidade(s) formadora de placa em base logarítmica (base 10) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4.60 unidade(s) formadora de placa em base logarítmica (base 10) / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI06AD04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

República Checa

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/09/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/043/07-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/09/2007

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0240/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2603424-paren-20251101.pdf