

Nobivac Tricat Trio, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za mačke

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Nobivac Tricat Trio, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.30 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

5.20 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

4.60 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AD04

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Marketing authorisation date:

16/01/2018

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/563

Data modificării statusului autorizației:

6/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085630>