

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

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
Nobivac Tricat Trio lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.63 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

0.72 plaque forming unit / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

0.66 plaque forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI06AD04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

40161

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/05/2007

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0240/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099085>