

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Nobivac Ducat Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.80 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

13/08/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1774

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/08/2007

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0207/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Grekland
Irland Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet