

# 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

---

### 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 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.60 log<sub>10</sub> 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

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Tillgänglig i:**

Nederländerna

---

**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 Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

4/12/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 10235

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/02/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.