

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 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

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

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:

27/07/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/036/07-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/07/2007

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

Dokumenter

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.

Märkningstext

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