

Nobivac Tricat Novum vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac Tricat Novum vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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](#)

4.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.20 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.60 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frysorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

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:

9/05/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

24636

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/05/2008

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0240/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Bipacksedel

svenska (PDF)

Publicerad på: 10/10/2023

Updated on: 11/10/2023

[Ladda ner](#)

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 10/10/2023

Updated on: 11/10/2023

[Ladda ner](#)

Märkningstext

2603424-paren-20251101.pdf