

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

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 Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats
Nobivac Tricat Trio injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu ja liuotin, suspensiota varten

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:

Frysstorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI06AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Tillgänglig i:

Finland

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:

5/03/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

22805

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/03/2009

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

2603424-paren-20251101.pdf