

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

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Nobivac Tricat Trio, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cats  
Nobivac Tricat Trio, λυοφιλοποιημένη σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα, για γάτες

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Katt

### Administreringsväg:

Subkutan användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
0.63 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
0.72 plaque forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
0.66 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutan användning:**

- **Katt**
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI06AD04

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Cypern

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00525V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/09/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Förfarandenummer:**

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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062350>