

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

Auktoriserad

- Feline panleucopenia virus, strain MW-1, Live
- Felid herpesvirus 1, 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, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile, per gatti

---

### 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:**

Italien

---

**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:**

1/04/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

103903

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/04/2022

---

**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

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986423>