

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000055854>

NOBIVAC PARVO C

No autorizado

- Canine parvovirus, strain 154, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBIVAC PARVO C

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 1 caja de plástico de 10 viales de liofilizado (1 dosis)
Caja de cartón con 50 viales de liofilizado (1 dosis) y 50 viales de disolv
Caja de plástico con 25 viales de liofilizado (1 dosis) y 25 viales de diso
Caja de cartón con 10 viales de liofilizado (1 dosis) y 10 viales de disolv
Caja de plástico con 5 viales de liofilizado (1 dosis) y 5 viales de disolv

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

5/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3195 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/01/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto