

# Nobivac Parvo live vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Údaraithe

- Water
- Canine parvovirus, strain 154, Live

## Product identification

### Ainm an chógais:

Nobivac Parvo live vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Bealach riarta:

Úsáid fho-chraicneach

---

## Product details

### Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Foirm chógaisíochta:**

Púdar agus tuaslagóir le haghaidh fuaidreáin le haghaidh insteallta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Úsáid fho-chraicneach:**

- **Dog**
- 

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QI07AD01

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

Ar fáil ach amháin i [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

20/06/1991

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Uimhir údaráithe:**

11374

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:**

20/06/1991

---

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

## Documents

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053478>