

# Nobivac Parvo-C

Toegelaten

- Canine parvovirus, strain 154, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nobivac Parvo-C

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07AD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

5/03/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10996/167/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/03/2004

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0160/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Noorwegen

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.