

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Níl údaraithe

- Porcine parvovirus, strain S-80, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen emulzija za injiciranje za prašiče

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 riарtha:

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Foirm chógaíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AL01

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaráithe:

Surrendered

Údaráithe i:

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 [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Dáta Údaráithe Margaíochta:

5/01/2017

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate
Paul-Ehrlich-Institut

An t-údarás atá freagrach:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Uimhir an údaráithe:

DC/V/0551/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

31/01/2023

Ballstát tagartha:

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

Uimhir an nóis imeachta:

ES/V/0266/001

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet