

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Níl údaraithe

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

Product identification

Ainm an chógais:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen emulsija injekcijām cūkām

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 ionmhatánach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

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 chógaisíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid ionmhatánach:**

- **Pig**
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AL01

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaraithe:

Surrendered

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 [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

An t-údarás atá freagrach:

Food And Veterinary Service

Uimhir údaráithe:

V/DCP/16/0039

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

30/11/2016

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

Bileog phacáiste

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

Lipéadú

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/600000017144>