

Pestiffa

Údaraithe

- Classical swine fever virus, strain Chinese CL, Live

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Pestiffa

Substaint ghníomhach:

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

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Lióifileasáit le haghaidh fuaidreáin le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhatánach:

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AD04

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:

Valid

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 [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

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

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Dáta Údaráithe Margaíochta:

20/09/1990

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraíthe:

REG NL 4654

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

26/05/2020

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

Doiciméid

Combined File of all Documents

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