

NEUMOSUIN

Údaraithe

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 5, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 4, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, Inactivated

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

NEUMOSUIN

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AB07

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe 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 [Bulgarian](#)

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 údaraithe margaíochta:

Laboratorios Hipra S.A.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

9/07/2006

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Laboratorios Hipra S.A.

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Food Safety Authority

Uimhir an údaraíthe:

0022-1574-07.06.2011

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

6/06/2011

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

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

Package Leaflet and Labelling

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