

File downloaded on 2026-07-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000080284>

AD live-SUIVAX

Registrováno

- Aujeszky's disease virus, strain LomBart gE-, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AD live-SUIVAX

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

6.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

24/04/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

—

Datum změny stavu registrace:

24/04/2002

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo procedury:

IT/V/0109/001

Dotčený členský stát:

Portugalsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.