

# AD-LIVE-SUIVAX, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

AD-LIVE-SUIVAX, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#)

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

4/11/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

37646/05-11-1999/K-0126701

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/10/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)