

AUJESZKY A-SUIVAX GI-

Autorizado

- Aujeszky's disease virus, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

AUJESZKY A-SUIVAX GI-

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:**

- **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/09/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

MdS

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/09/1993

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093551>