

AD live-SUIVAX

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AD live-SUIVAX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/04/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

—

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/04/2002

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0109/001

États membres concernés:

Portugal Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.