

ADiuvant -SUIVAX – Vaccino liofilizzato e diluente per emulsione iniettabile

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ADiuvant -SUIVAX – Vaccino liofilizzato e diluente per emulsione iniettabile

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 50 DOSI DI VACCINO LIOFILIZZATO+UN FLACONE DA 100 ML DI DILUENTE

10 flaconi da 50 dosi di vaccino liofilizzato + 10 flaconi da 100 ml di diluente

Flacone da 10 dosi di vaccino liofilizzato + 1 flacone da 20 ml di diluente

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/10/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104392

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2012

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti