

ADiuvant -SUIVAX – Vaccino liofilizzato e diluente per emulsione iniettabile

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ADiuvant -SUIVAX – Vaccino liofilizzato e diluente per emulsione iniettabile

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Penima kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei emulsijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Penima kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AD01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

15/10/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

104392

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/01/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.