

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

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ingliz](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro S.p.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

4/11/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fatro S.p.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

37646/05-11-1999/K-0126701

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/10/2016

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