

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log₁₀ vevskultur infeksiøs dose 50 / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Engelsk](#) [Litauisk](#) [Portugisisk](#) [Rumensk](#)

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

37646/05-11-1999/K-0126701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet