

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski litewski portugalski rumuński

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/11/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

37646/05-11-1999/K-0126701

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/10/2016

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet