

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/11/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

37646/05-11-1999/K-0126701

Data da alteração do estado de autorização:

5/10/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet