

File downloaded on 2026-07-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000080284>

## AD live-SUIVAX

Autorizat

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

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

AD live-SUIVAX

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.50 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 2.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

## **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AD01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

24/04/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

—

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/04/2002

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IT/V/0109/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.