

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

Autorizat

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

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

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

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

**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 [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/11/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

37646/05-11-1999/K-0126701

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/10/2016

---

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