

Porcilis Begonia IDAL Lyophilisate and Solvent for Suspension for Intradermal Application in Pigs

Неразрешен

- Aujeszky's disease virus, strain Begonia gE- tk-, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Porcilis Begonia IDAL Lyophilisate and Solvent for Suspension for Intradermal Application in Pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрадермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрадермално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AD01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Expired

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

MSD Animal Health UK Limited

Дата на разрешение за търговия:

28/10/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 01708/4290

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/04/2011

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DE/V/0019/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.