

Porcilis Begonia Aujeszky liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Porcilis Begonia Aujeszky liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intrakutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intrakutan anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AD01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)
Kun tilgængelig på [Romanian](#)
Kun tilgængelig på [Romanian](#)
Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/05/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

100124

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/07/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.