

Porcilis Begonia Diluvac Forte

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection

Porcilis Begonia Diluvac Forte Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Porcilis Begonia Diluvac Forte Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Porcilis Begonia Diluvac Forte Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/01/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

FAMHP

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/01/1993

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0012/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Griechenland Italien Luxemburg Niederlande Portugal
Spanien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/08/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/08/2023

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063202>