

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection
PORCILIS BEGONIA AUJESZKY DILUVAC

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

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

Marketing authorisation date:

25/03/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

Zulassungsnummer:

FR/V/1754733 2/2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063175>