

PORCILIS BEGONIA AUJESZKY IDAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR EMULSION INJECTABLE POUR PORCS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PORCILIS BEGONIA AUJESZKY IDAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR EMULSION INJECTABLE POUR PORCS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour émulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intradermique:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/03/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6821047 6/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2010

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0019/001

États membres concernés:

Belgique France Grèce Italie Pays-Bas Portugal Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.