

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Porcilis Begonia IDAL liofilizado e solvante para suspensão para injeção intradérmica em suínos

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intradermique

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intradermique:****• Porc**

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AD01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Portugal

Description de l'emballage:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/02/1996

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

DGAV

Numéro de l'autorisation:

546/95 DGV

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/1996

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)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063174>