

# Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso intradermico

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intradermico:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/03/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6821047 6/1995

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/03/2010

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0019/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Grecia Italia Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.