

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

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

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

Administrering:

Intradermal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

3162280.00 Vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intradermal bruk:****• gris**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AD01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/02/1996

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

DGAV

Godkjenningsnummer:

546/95 DGV

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/02/1996

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0019/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FR EL IT NL PT ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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