

# Porcilis Begonia IDAL

## Suspension for intradermal injection

Geautoriseerd

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

### Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

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

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Varken

**Toedieningsweg:**

Intradermaal gebruik

### Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intradermaal gebruik:**

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AD01

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/1996

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

DGAV

---

**Toelatingsnummer:**

546/95 DGV

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

2/02/1996

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0019/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Frankrijk Griekenland Italië Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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