

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection
PORCILIS BEGONIA AUJESZKY DILUVAC

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
316228.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:****• Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AD01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet

Marketing authorisation date:

25/03/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/1754733 2/2012

Data de alteração do estado de autorização:

25/03/2012

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0012/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Grécia Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063175>