

# 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](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### Substância ativa e 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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AD01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

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](#) [Sueco](#) [Islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

25/03/1992

---

**Locais de fabrico para a 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](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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>