

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

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intradérmica

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intradérmica:****• 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

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/02/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

DGAV

Número da autorização:

546/95 DGV

Data de alteração do estado de autorização:

2/02/1996

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0019/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Grécia Itália Países Baixos Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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/600000063174>