

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

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

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Intradermálne použitie:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/02/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

DGAV

Číslo registrácie:

546/95 DGV

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/02/1996

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0019/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Francúzsko Grécko Taliansko Holandsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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