

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000063167>

# Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin

---

**Administreringsväg:**

Intradermal användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intradermal användning:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AD01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Godkännandedatum:**

3/01/1995

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

550a/93

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/02/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0019/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Frankrike Grekland Italien Nederländerna Portugal Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.