

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Porcilis Begonia IDAL Suspension for intradermal injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

3162280.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intradermal användning:****• Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AD01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Portugal

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/02/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

DGAV

Godkännandenummer:

546/95 DGV

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/02/1996

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0019/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Frankrike Grekland Italien Nederländerna Portugal Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

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

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