

Porcilis ColiClos (--) - Suspension for injection

Zugelassen

- Escherichia coli, LT toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Porcilis ColiClos (--) - Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 10.9 \log_2$ Ab titre Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: ≥ 20 IU Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 8.4 \log_2$ Ab titre Reference:Hse Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 7.8 \log_2$ Ab titre Reference:Hse Index:3

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 8.1 \log_2$ Ab titre Reference:Hse Index:4

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 9.7 \log_2$ Ab titre Reference:Hse Index:5

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Not applicable. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB08

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Griechenland ,
Irland , Italien , Kroatien , Litauen , Niederlande , Polen , Portugal , Rumänien ,
Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn ,
United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

14/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/06/2012

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/04/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v2011-porciliscoliclos-vra0018g-en.pdf

ema-puar-porcilic-coliclos-v-2011-par-en.pdf