

# Porcilis Porcoli Diluvac Forte (--) - Emulsion for injection

Μη  
εγκεκριμένο

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, LT toxoid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Porcilis Porcoli Diluvac Forte (--)- Emulsion for injection

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοιρομητέρες

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:0

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:1

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:2

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:3

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Presentation\_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:4

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοιρομητέρες**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα  
Zero days

•

#### **Pig (sow, nullipar)**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα  
Zero days

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI09AB02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---





Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/02/1996

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

European Commission

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

29/02/1996

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 8/12/2025

Λήψη