

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

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Cerdas nulíparas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:3

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:at least 100 SR80 Reference:Hse Index:4

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Cerdas adultas

- Not applicable. 0 Día Zero days

-

Cerdas nulíparas

- Not applicable. 0 Día Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/02/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/02/1996

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/12/2025

[Descargar](#)