

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

Müügilooma

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

siga (emis)

siga (nooremis)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

sigam (emis)

- Not applicable. 0 day Zero days

-

sigam (nooremis)

- Not applicable. 0 day Zero days

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI09AB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

29/02/1996

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/02/1996

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 8/12/2025

Lae alla