

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (truie)

Porc (truie, nullipare)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:at least 5.4 log2 Ab titre* Reference:HSE Index:0

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:at least 6.8 log2 Ab titre* Reference:HSE Index:1

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:at least 6.8 log2 Ab titre* Reference:HSE Index:2

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:at least 7.1 log2 Ab titre* Reference:HSE Index:3

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:at least 9.0 log2 Ab titre* Reference:HSE Index:4

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc (truie)

- Non applicable. 0 day Zero days

-

Porc (truie, nullipare)

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Danemark , Finlande , France , Hongrie , Irlande , Italie , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/02/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 8/12/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-porcilis-porcoli-diluvac-forte-v-024-par-en.pdf