

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Suino (scrofa, nullipara)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (scrofa)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

Suino (scrofa, nullipara)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Irlanda , Italia , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Romania , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/02/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2006

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 8/12/2025

Scaricamento

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