

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

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen

Gelten

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Zeugen

- Not applicable. 0 day Zero days

-

Gelten

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Duits Estlands Grieks Engels Italiaans Portugees Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

29/02/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

29/02/1996

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/12/2025

Downloaden