

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

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

purke

ungpurke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

purke

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

-

ungpurke

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB02

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT ,
LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/02/1996

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 8/12/2025

Nedlasting