

Porcilis Porcoli Diluvac Forte (--)

Suspension for injection

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Porcilis Porcoli Diluvac Forte (--)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (sugga)

Svin (gylta)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Svin (sugga)

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

-

Svin (gylta)

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/02/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/04/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/05/2024

Ladda ner

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000779>