

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Разрешен

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

бременна свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

300.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

• бременна свиня

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Интрамускулно приложение:

• бременна свиня

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB08

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

11/10/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

97/106/00-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/09/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041708>