

# NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

Неразрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
15.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
14.60 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
12.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
13.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Подкожно приложение:

•

#### свиня

- Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AE04

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Датски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/11/1978

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Burgwedel Biotech GmbH  
Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

09259

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

22/12/2025

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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