

# GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

свиня за разплод

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### свиня за разплод

- Meat and offal. 0 day

#### Подкожно приложение:

- 

#### свиня за разплод

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI09AB08

---

### 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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

Налично само в Немски

---

## 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 Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/06/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

254a/94

---

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

26/05/2008

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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