

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Autorisiert

- 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

Name des Arzneimittels:

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Sau, tragend

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• Sau, tragend

- Alle Zielgewebe. 0 day zero days

intramuskuläre Anwendung:

• Sau, tragend

- Alle Zielgewebe. 0 day zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB08

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

11/10/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/106/00-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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