

# Gletvax 6, Injekční suspenze

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, Injekční suspenze

---

### **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):**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

14.60 log<sub>2</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

15.50 log<sub>2</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

12.20 log<sub>2</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

13.10 log<sub>2</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

**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:**

Tschechische Republik

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

---

## 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:**

26/06/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/049/00-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/06/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062496>