

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
15.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
14.60 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
12.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
13.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AE04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Animal Health ApS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/11/1978

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Burgwedel Biotech GmbH

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

09259

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/12/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.