

# Gletvax 6, Injekční suspenze

Autorizado

- 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

### **Nombre del medicamento:**

Gletvax 6, Injekční suspenze

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

14.60 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

15.50 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

12.20 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

13.10 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía subcutánea:**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI09AB08

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

26/06/2000

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/049/00-C

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

26/06/2000

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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