

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

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:

Cerdas reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Disponible únicamente en [English](#)
14.60 log2 título de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
15.50 log2 título de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
12.20 log2 título de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
13.10 log2 título de anticuerpos / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- **Cerdas reproductoras**
- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

- **Cerdas reproductoras**
- Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB08

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

254a/94

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/05/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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