

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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