

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Myönnetty

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB08

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Deutschland GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/06/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium SA

Vastaava viranomainen:

Paul-Ehrlich-Institut

Myyntilupanumero:

254a/94

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

26/05/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.