

Gletvax 6 suspensão injetável para suínos

Valtuutettu

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

Product identification

Lääkkeen nimi:

Gletvax 6 suspensão injetável para suínos

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Other

Saatavissa vain [English](#)

350.00 unit(s) / 1.00 Other

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

- Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

- Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI09AB08

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Portuguese](#)
Saatavissa vain [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Portugal Lda.

Marketing authorisation date:

1/02/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastuullinen viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntiluvan numero:

506/93 DGV

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098278>