

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Ovlašten

- 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

Naziv VMP-a:

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

Način primjene:

Supkutano

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

300.00 internacionalna jedinica / 5.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

200.00 internacionalna jedinica / 5.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

- **Pig (pregnant sow)**

- All relevant tissues. 0 day zero days

Intramuskularno:

- **Pig (pregnant sow)**

- All relevant tissues. 0 day zero days

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AB08

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Slovak](#)

Dostupno samo u [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

11/10/2000

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Belgium

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj autorizacije:

97/106/00-S

Datum promjene statusa odobrenja:

2/09/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041708>