

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno
Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
200.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
300.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/06/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj odobrenja:

254a/94

Datum promjene statusa odobrenja:

26/05/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.