

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

Viðurkennt

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5

Product identification

Heiti lyfs:

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

NeoGletvax Vet. injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

13.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

14.60 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

15.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

12.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar undir húð:****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QI01AE04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Danmörk

Áletrun:

Aðeins í boði í Danish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

1/11/1978

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Burgwedel Biotech GmbH

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

09259

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/11/1978

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055756>