

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín (gylta til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

- **Svín (gylta til undaneldis)**
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

- **Svín (gylta til undaneldis)**
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

254a/94

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/05/2008

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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