

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

Gletvax 6 injekčná suspenzia

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa gestante)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 international unit(s) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

• Suino (scrofa gestante)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Uso intramuscolare:

• Suino (scrofa gestante)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB08

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak
Disponibile solo in Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

11/10/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/106/00-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2022

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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