

GLETVAX 6 Iniektionssuspension für Schweine

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

GLETVAX 6 Iniektionssuspension für Schweine

Sostanza attiva:

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 da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (scrofa da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Suino (scrofa da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI09AB08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/06/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

254a/94

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2008

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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