

# Gletvax-6 injektionsvæske, suspension

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Gletvax-6 injektionsvæske, suspension

Gletvax-6 injektionsvæske, suspension

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

15.50 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.20 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

350.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.60 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

350.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

15.50 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik Anglų  
14.60 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik Anglų  
12.20 unit(s) / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- 

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QI09AB08

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Rinkodaros leidimo data:**

13/10/2005

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

**Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

37394

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/12/2025

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.