

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veislinė kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.60 log₂ antibody titre / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

15.50 log₂ antibody titre / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.20 log₂ antibody titre / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 log₂ antibody titre / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Veislinė kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Veislinė kiaulė

- 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:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

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 Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

30/06/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

254a/94

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/05/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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