

# Gletvax 6, Injekční suspenze

Awtorizzat

- 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

### Isem tal-mediċina:

Gletvax 6, Injekční suspenze

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)  
14.60 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
15.50 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
12.20 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
13.10 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Użu għal taħt il-ġilda:

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB08

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Czech](#)

Disponibbli biss fi [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Zoetis Belgium

---

**Awtorit  responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

97/049/00-C

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

26/06/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062496>