

GLETVAX 5 ECLOS

Niet gemachtigd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

GLETVAX 5 ECLOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Fokvarkens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- Fokvarkens

Subcutaan gebruik:

- Fokvarkens
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

28/11/1986

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

ANSES

Toelatingsnummer:

FR/V/3346217 4/1986

Wijzigingsdatum status toelating:

3/11/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039264>