

# GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Fokzeugen

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
300.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Fokzeugen**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Fokzeugen**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB08

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/06/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Vergunningsnummer:**

254a/94

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/05/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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