

# GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

GLETVAX 6 Injektionssuspension für Schweine

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc (scroafă pentru reproducție)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
300.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
200.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
14.60 log2 antibody titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
15.50 log2 antibody titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
12.20 log2 antibody titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
13.10 log2 antibody titre / 1.00 Doză

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- **Porc (scroafă pentru reproducție)**  
- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- **Porc (scroafă pentru reproducție)**  
- Carne și organe. 0 zi
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AB08

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/06/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

254a/94

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/05/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.