

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Разрешен

- Photobacterium damselaе, subsp. piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2b, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

риби от сем. Серениди

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

риби от сем. Серениди

- Fish meat. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10X

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

18/05/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/22-01/285

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/03/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0314/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

eu-puar-frv0314001-mr-rpe485-en.pdf