

ICTHIOVAC-VR

Registrováno

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2b, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR Συμπύκνωμα για εναιώρημα εμφύσησης/ενέσιμο λαβράκι και καλκάνι

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intraperitoneální podání:**

-

Seabass

- Meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI10D

QI10X

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Kypr

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

14/09/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

CY00798V

Datum změny stavu registrace:

14/09/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0385/001

Dotčený členský stát:

Kypr Francie Řecko Itálie Portugalsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.