

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

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 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intraperitoneální podání:

-

Seabass

- Fish meat. 0 degree day

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

QI10X

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

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:

9/05/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/3638521 0/2017

Datum změny stavu registrace:

16/05/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0314/001

Dotčený členský stát:

Chorvatsko Kypr Řecko Itálie Portugalsko Španelsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

Souhrn údajů o přípravku

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

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