

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Zugelassen

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain It-1, Inactivated
- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain DI21, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Badebehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

60.00 percent / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 percent / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Badebehandlung:

-

Gilthead

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10X

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

20/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/20-01/520

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/07/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0215/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Zypern Frankreich Griechenland Italien Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0215001-mrp-ichthiovac-pd-pasteurellosis-dorada-en.pdf