

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA ,Πυκνό διάλυμα εναιωρήματος για παρασκευή εναιωρήμάτος προς εμβάπτιση για τσιπούρα

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:**

-

Gilt für:

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI10X

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

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:

9/11/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00964V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/11/2023

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

Combined File of all Documents

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

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.

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