

ICTHIOVAC-VR

Volitatud

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 beta, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 alpha, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR CONCENTRADO PARA SUSPENSIÓN PARA BAÑO/SUSPENSIÓN
INYECTABLE PARA LUBINA Y RODABALLO

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

huntahtven

Manustamisviis:

Intraperitoneaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaalne:

-

huntahven

- liha. 0 degree day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI10D

QI10X

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

18/07/2002

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra, S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

1467 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/07/2002

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0385/001

Asjaomased liikmesriigid:

Küpros Prantsusmaa Kreeka Itaalia Portugal

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043111>