

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Müügiloaga

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

huntahtven

Manustamisviis:

Intraperitoneaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intraperitoneaalne:

-

huntahven

- kalaliha. 0 degree day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI10X

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

27/06/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

105037

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/06/2017

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0314/001

Asjaomased liikmesriigid:

Horvaatia Küpros Kreeka Itaalia Portugal Hispaania

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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

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