

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Icthiovac VR/PD, emulsão para injeção em robalos

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

huntahven

Manustamisviis:

Intraperitoneaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaalne:

-

huntahven

- kalaliha. 0 degree day

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

QI10X

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

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:

4/05/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

943/01/17DIVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/04/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse 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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033086>