

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

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:

huntahven

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:

Hispaania

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:

2/06/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra, S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

3548 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/06/2017

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

Dokumendid

Pakendi märgistus

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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.