

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Myönnetty

- Tenacibaculum maritimum, serotype O2, strain LPV 1.7, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Piikkikampela

Antoreitti:

Vatsaonteloon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Vatsaonteloon:**

-

Piikkikampela

- Meat. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI10D

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Hipra S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

31/05/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1691 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/05/2006

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.