

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Seabass

- Fish meat. 0 degree day

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10X

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/06/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3548 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/06/2017

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0314/001

Þátttökulönd (CMS):

Króatía Kýpur Grikkland Ítalía Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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