

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Āte

Lietošanas veids:

intraperitoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intraperitoneālai lietošanai:**

-

Āte

- Gaļa. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI10D

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

31/05/2006

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

1691 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

31/05/2006

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.