

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INYECTIONABLE PARA RODABALLO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

piggvar

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraperitoneal bruk:**

-

piggvar

- Kjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10D

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/05/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1691 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/05/2006

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.