

ALPHA DIP Vib

Upoważniony

- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AL 112, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

ALPHA DIP Vib

ALPHA DIP Vib, koncentrat za suspensję za kupku, za łubine

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Norwegian

Droga podania:

Kąpiel

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania zawiesiny do kąpieli

Withdrawal period by route of administration:

Kąpiel:

- Seabass

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10X

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

8/04/2016

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Pharmaq AS

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture, Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/21-01/269

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/2021

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0251/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

eu-PUAR-alpha-dip-vip-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017055>