

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Dopuszczony

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Kąpiel

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

30.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do kąpieli

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Kąpiel:

•

Seabass

- Fish meat. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10C

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmaq AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/11/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pharmaq AS

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

55242/24-08-2007/K-0115501

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/11/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

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.