

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Oprávněný

- Streptococcus parauberis, strain RA-99.1, Inactivated
- Streptococcus parauberis, strain AZ-12.1, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

ICTHIOVAC-STR STREPTOCOCCOSE TURBOT

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intraperitoneálne použitie:****• Turbot**

- Meat. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10D

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

25/07/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Číslo registrácie:

FR/V/9255948 6/2005

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/07/2010

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0109/001

Dotknuté členské štáty:

Francúzsko Grécko Portugalsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043132>