

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Ima dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ALPHA DIP 2000, εναιώρημα εμβάπτισης για λαβράκια

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Kopanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

30.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Kopel, suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Kopanje:

-

Seabass

- Fish meat. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI10C

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Greece

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pharmaq AS

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

4/11/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pharmaq AS

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

55242/24-08-2007/K-0115501

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/11/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.