

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Godkänd

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2b, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Havsaborre

Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Havsaborre

- Fish meat. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10X

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

15/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

45403/16/16-08-2017/K-0223001

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/06/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0314/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Cypern Grekland Italien Portugal Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0314001-mr-rpe485-en.pdf