

File downloaded on 2026-05-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600001880801>

Ichthovac ERM Concentrate for dip suspension

Разрешен

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain 8363, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 2, strain 8302, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O2, biotype 1, strain 8365, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ichthovac ERM Concentrate for dip suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength:≥10.19 log10 BDC/ml Reference:In House Index:0

Налично само в Английски

Presentation_strength:≥9.91 log10 BDC/ml Reference:In House Index:1

Налично само в Английски

Presentation_strength:≥10.07 log10 BDC/ml Reference:In House Index:2

Фармацевтична форма:

Концентрат за суспензия за къпане чрез потапяне

Карентен срок по начин на приложение:

Потапяне:

-

атлантическа съомга

- Fish meat. 0 day
Zero degree days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AB04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra, S.A.

Дата на разрешение за търговия:

23/01/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/01/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 7/05/2025

Свали