

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Turbot

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10D

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

31/12/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

88496/09/08-12-2010/K-0158301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0109/001

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