

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Badebehandlung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Badebehandlung:

-

Atlantic salmon

- Fish meat. 0 Tag
Zero degree days

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

QI10AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra, S.A.

Marketing authorisation date:

23/01/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/01/2025

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/05/2025

Herunterladen