

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Rodaballo

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Rodaballo

- Meat. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10D

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0109/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet