

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Autorizado

- Photobacterium damsela, subsp. Piscicida, strain DI21, Inactivated
- Photobacterium damsela, subsp. Piscicida, strain It-1, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA SUSPENSION A DILUER POUR TREMPAGE
POUR DAURADES ROYALES

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Dorada

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

60.00 Porcentaje / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Porcentaje / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para suspensión para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

-

Dorada

- Meat. 0 Día

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

QI10X

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/07/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1672138 0/2015

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0215/001

Estados miembros afectados:

Croacia Chipre Francia Grecia Italia Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-ichthiovac-pd-pasteurellosis-dorada-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043119>