

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Dorada

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

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:

9/11/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00964V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/11/2023

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-esv0215001-mrp-ichthiovac-pd-pasteurellosis-dorada-en.pdf