

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

atlandi lõhe

Manustamisviis:

Kastutus

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Ravimvorm:

Kastutussuspensiooni kontsentraat

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Kastutus:

-

atlandi lõhe

- kalaliha. 0 day
Zero degree days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI10AB04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra, S.A.

Müügiloa kuupäev:

23/01/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/01/2025

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 7/05/2025

Lae alla