

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Saumon atlantique

Voie d'administration:

Trempage

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer pour trempage

Temps d'attente par voie d'administration:

Trempage:

-

Saumon atlantique

- Chair de poisson. 0 day
Zero degree days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - nouvelle active substance (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra, S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/01/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/2025

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/05/2025

Télécharger