**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600001880801

# Icthiovac ERM Concentrate for dip suspension



- 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:

Icthiovac 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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documents**

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/05/2025

Télécharger