File downloaded on 2025-10-23

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043132

ICTHIOVAC-STR STREPTOCOCCOSE TURBOT SUSPENSION INJECTABLE



- Streptococcus parauberis, strain AZ-12.1, Inactivated
- Streptococcus parauberis, strain RA-99.1, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection ICTHIOVAC-STR STREPTOCOCCOSE TURBOT SUSPENSION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Espèces cibles:

Turbot

Voie d'administration:

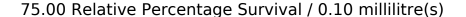
Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais



Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

Turbot

- Chair et peau. 0 day

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

QI10D

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>italien</u> <u>letton</u> <u>lituanien</u> <u>Norwegian</u>

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/2005
Site(s) de libération des lots du produit fini: Laboratorios Hipra S.A.
Autorité responsable: French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety
Numéro de l'autorisation: FR/V/9255948 6/2005
Date de modification du statut de l'autorisation: 25/07/2010
État membre de référence: Espagne
Numéro de procédure: ES/V/0109/001
États membres concernés: France Grèce Portugal
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet
Documents
Résumé des caractéristiques du produit
Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.