

# ICTHIOVAC-STR STREPTOCOCCOSE TURBOT SUSPENSION INJECTABLE

Autorisé

- 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 [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Turbot

### Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

**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 Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**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](http://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.