

# ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

Autorisé

- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain It-1, Inactivated
- Photobacterium damsela, subsp. piscicida, strain DI21, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Voie d'administration:

Trempage

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 percent / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 percent / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer pour trempage

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Trempage:**

- 

**Gilthead**

- Chair et peau. 0 day

---

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

QI10X

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**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:**

15/03/2016

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

103207/19-10-2020/K-0215101

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/10/2020

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0215/001

---

**États membres concernés:**

Croatie Chypre France Grèce Italie 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

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

## Etiquetage

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

## Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-esv0215001-mrp-ichthiovac-pd-pasteurellosis-dorada-en.pdf