

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 ≥60% RPS ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗΣ
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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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-icthiovac-pd-pasteurellosis-dorada-en.pdf