

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCCOSIOS KALKANI ενέσιμο διάλυμα για καλκάνι

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegun:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Turbot

- Kjöt. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10D

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/12/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

88496/09/08-12-2010/K-0158301

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2025

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0109/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet