

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

lcthiovac-STR Estreptococoses pregado

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

rombo

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Usò intraperitoneale:****. rombo**

- carne. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10D

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

4/08/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

DGAV

Numero di autorizzazione:

R752/05DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/10/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0109/001

Stati membri interessati:

Francia Grecia Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043134>