

# ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Igaliotas

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

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Icthiovac-STR Estreptococoses pregado

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Paprastasis otas

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į pilvaplėvės ertmę

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Withdrawal period by route of administration:****Leisti į pilvaplėvės ertmę:****• Paprastasis otas**

- Meat. 0 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI10D

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

4/08/2005

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

DGAV

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

R752/05DGV

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/10/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0109/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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