

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Ichthiovac-STR Estreptococoses pregado

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

piggvar

Administrering:

Intraperitoneal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intraperitoneal bruk:**

- **piggvar**

- Kjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10D

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

4/08/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

DGAV

Godkjenningsnummer:

R752/05DGV

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/10/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0109/001

Gjeldende medlemsstater:

FR EL PT

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

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