

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Toegelaten

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain 8363, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 2, strain 8302, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O2, biotype 1, strain 8365, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 10.19 log10 BDC/ml Reference: In House Index: 0

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 9.91 log10 BDC/ml Reference: In House Index: 1

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 10.07 log10 BDC/ml Reference: In House Index: 2

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor dipsuspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Onderdompeling:

-

Atlantische zalm

- Fish meat. 0 day
Zero degree days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra, S.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/01/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

23/01/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 7/05/2025

Downloaden

ema-puar-v6309-icthiovacerm-initial-en.pdf