

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Ichthiovac-STR Estreptococoses pregado

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Tarbot

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Tarbot

- Meat. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10D

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

4/08/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

R752/05DGV

Datum toelatingswijziging:

13/10/2022

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0109/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Griekenland Portugal

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.