

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

•

Turbot

- Meat. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10D

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/12/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

88496/09/08-12-2010/K-0158301

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2025

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0109/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet