

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)