

ICTHIOVAC-STR

ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO

Suspension for injection

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ICTHIOVAC-STR ESTREPTOCOCOSIS RODABALLO Suspension for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Calcan

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Calcan

- Carne. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10D

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

31/12/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

29/05/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0109/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet