

File downloaded on 2026-02-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600001880801>

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Namáčanie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Koncentrát na suspenzný kúpeľ

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Namáčanie:

-

Atlantic salmon

- Fish meat. 0 day
Zero degree days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko ,
Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Talianko , Lotyšsko ,
Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,
Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra, S.A.

Dátum registrácie lieku:

23/01/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/01/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 7/05/2025

[Stiahnuť](#)