

File downloaded on 2026-04-09

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

# Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Ichthiovac ERM Concentrate for dip suspension

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Atlantlax

---

### Administreringsväg:

Badning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation\_strength:≥10.19 log10 BDC/ml Reference:In House Index:0

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation\_strength:≥9.91 log10 BDC/ml Reference:In House Index:1

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation\_strength:≥10.07 log10 BDC/ml Reference:In House Index:2

---

### **Läkemedelsform:**

Koncentrat till bad, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Badning:**

- 

#### **Atlantlax**

- Fish meat. 0 dygn Zero degree days

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI10AB04

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Godkännandedatum:**

23/01/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/01/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/05/2025

Ladda ner