

# ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Разрешен

- Photobacterium damselaе, subsp. piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2b, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

риби от сем. Серениди

### Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интраперитонеално приложение:

- 

**риби от сем. Серениди**

- Fish meat. 0 degree day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10X

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

15/08/2017

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

45403/16/16-08-2017/K-0223001

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/06/2018

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### **Процедурен номер:**

FR/V/0314/001

---

### **Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

## Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0314001-mr-rpe485-en.pdf