

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

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Intraperitoneální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intraperitoneální podání:

- 

#### **Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI10X

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Chorvatsko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Datum registrace:**

18/05/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/22-01/285

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/03/2023

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0314/001

---

**Dotčený členský stát:**

Chorvatsko Kypr Řecko Itálie Portugalsko Španelsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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