

# ICTHIOVAC-VR

Autorisiert

- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 alpha, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 beta, strain RV-22, Inactivated

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR CONCENTRADO PARA SUSPENSIÓN PARA BAÑO/SUSPENSIÓN  
INYECTABLE PARA LUBINA Y RODABALLO

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### intraperitoneale Anwendung:

- **Turbot**

- Meat. 0 degree day

- **Seabass**

- Meat. 0 degree day

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10D

QI10X

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Authorised in:

Spanien

---

### Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

18/07/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1467 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/07/2002

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0385/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Zypern Frankreich Griechenland Italien Portugal

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043111>