

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 SUSPENSION A DILUER POUR TREMPAGE/POUR INJECTION POUR BAR ET TURBOT

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:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

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:

20/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

Zulassungsnummer:

FR/V/7704200 8/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2020

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043114>