

ICTHIOVAC-VR

Zugelassen

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2b, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ICTHIOVAC-VR

Ichthiovac-VR concentrado para suspensão de imersão/para injeção em robalo e pregado

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intrapertoneale Anwendung:

-

Seabass

- Meat. 0 degree day

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

QI10D

QI10X

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

23/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

989/01/20RIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/10/2022

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

Dokumente

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.