

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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 Dose

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intraoperative Anwendung:**

- 

#### **Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

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

QI10X

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Kroatien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

---

## 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:**

18/05/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

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

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/03/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0314/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Kroatien Zypern Griechenland Italien Portugal Spanien

---

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

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