

ICTHIOVAC-VR

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ICTHIOVAC-VR

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lubina

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intraperitoneal:**

-

Lubina

- Meat. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10D

QI10X

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00798V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/09/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0385/001

Estados miembros afectados:

Chipre Francia Grecia Italia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.