

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 ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗ/ΓΙΑ ΕΝΕΣΗ
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:

Grecia

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:

8/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

128998/09-12-2020/K-0244901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/12/2020

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043135>