

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

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 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intraperitoneal:

- 

#### Lubina

- Fish meat. 0 Grado día

---

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

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:**

15/08/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

45403/16/16-08-2017/K-0223001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/06/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0314/001

---

**Estados miembros afectados:**

Croacia Chipre Grecia Italia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)