

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

Myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### Kohde-eläinlajit:

Meribassi

---

### Antoreitti:

Vatsaonteloon

---

## Valmistetiedot

### **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

---

### **Varoaika antoreiteittäin:**

#### **Vatsaonteloon:**

- 

#### **Meribassi**

- Fish meat. 0 degree day

---

### **Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI10X

---

### **Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

### **Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

### **Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

4/05/2017

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Vastaava viranomainen:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Myyntilupanumero:**

943/01/17DIVPT

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/04/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

FR/V/0314/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

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