

ICTHIOVAC-VR

Autorisé

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 beta, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 alpha, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ICTHIOVAC-VR ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗ/ΓΙΑ ΕΝΕΣΗ
ICTHIOVAC-VR

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bar

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Bar

- Chair et peau. 0 degree day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10D

QI10X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/12/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

128998/09-12-2020/K-0244901

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/12/2020

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0385/001

États membres concernés:

Chypre France Grèce Italie Portugal

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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