

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, emulzija za injekciju, za lubine

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bar

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Bar

- Chair de poisson. 0 degree day

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

QI10X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

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:

18/05/2017

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/22-01/285

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/03/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0314/001

États membres concernés:

Croatie Chypre Grèce Italie Portugal Espagne

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/600000033092>