

# 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, emulsão para injeção em robalos

### 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:**

Portugal

---

**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:**

4/05/2017

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

943/01/17DIVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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/600000033086>