

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

Autorisé

- Photobacterium damselaе, 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 EMULSION INYECTABLE PARA LUBINA

---

### **Substance(s) active(s):**

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(s) active(s) / 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:**

Espagne

---

### **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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/06/2017

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3548 ESP

---

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

6/06/2017

---

**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

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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