

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

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í kviðarhol:

- 

#### Seabass

- Fish meat. 0 degree day

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10X

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Króatía

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

18/05/2017

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

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

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/03/2023

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0314/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Króatía Kýpur Grikkland Ítalía Portúgal Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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