

ICTHIOVAC-VR

Autorizzato

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2b, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR Συμπύκνωμα για εναιώρημα εμφύσησης/ενέσιμο λαβράκι και καλκάνι

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Spigola

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

Spigola

- carne. 0 grado giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10D

QI10X

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/09/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00798V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/09/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0385/001

Stati membri interessati:

Cipro Francia Grecia Italia Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.