

## 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 εμβάπτισης/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](http://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.