

# ICTHIOVAC-VR Concentrato per sospensione per immersione/iniettabile per spigola e rombo

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 Concentrato per sospensione per immersione/iniettabile per spigola e rombo

### 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:**

Italia

---

### **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:**

8/09/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105515

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/09/2020

---

**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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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