

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

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 Dose

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intraperitoneale:**

- 

#### **Spigola**

- carne di pesce. 0 grado giorno

---

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

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:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (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:**

23/01/2023

---

**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:**

CY00935V

---

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

23/01/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0314/001

---

**Stati membri interessati:**

Croazia Cipro Grecia Italia Portogallo Spagna

---

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

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

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