**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033086

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



- Photobacterium damselae, 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 Icthiovac VR/PD, emulsão para injeção em robalos

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

# Specie di destinazione:

Spigola

#### Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in Inglese

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in Inglese

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in Inglese

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponibile solo in Inglese

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

#### Forma farmaceutica:

Emuslione injettabile

# 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:

Portogallo

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Inglese

# 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:

4/05/2017

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

Laboratorios Hipra S.A.

## **Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

## Numero di autorizzazione:

943/01/17DIVPT

## Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2022

## 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

# Documenti

File combinato di tutti i documenti

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