

ICTHIOVAC VR/PD, emulsione iniettabile per spigole

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, emulsione iniettabile per spigole

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 tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

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:

9/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3638521 0/2017

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/2022

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

italiano (PDF)

Pubblicato il: 22/06/2022

Updated on: 23/06/2022

Scaricamento

Package Leaflet and Labelling

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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