

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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