

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Autorisert

- Photobacterium damsela, subsp. Piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2B, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, emulsione iniettabile per spigole

ICTHIOVAC VR/PD, emulsione iniettabile per spigole

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

havaborr

Administrering:

Intraperitoneal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

60.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneal bruk:

- havaborr

- Fiskekjøtt. 0 Døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10X

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

27/06/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

MdS

Godkjenningsnummer:

105037

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/06/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0314/001

Gjeldende medlemsstater:

HR Kypros EL IT PT ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033093>