

# ICTHIOVAC-VR

Geautoriseerd

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 beta, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2 alpha, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR CONCENTRADO PARA SUSPENSIÓN PARA BAÑO/SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA LUBINA Y RODABALLO

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Europese zeebaars

### **Toedieningsweg:**

Intraperitoneaal gebruik

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intraperitoneaal gebruik:**

- 

**Europese zeebaars**

- Meat. 0 degree day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI10D

QI10X

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Spanje

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

18/07/2002

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Toelatingsnummer:**

1467 ESP

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

18/07/2002

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0385/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Cyprus Frankrijk Griekenland Italië Portugal

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043111>