

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Geautoriseerd

- Photobacterium damsela, subsp. Piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2b, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, emulzija za injekciju, za lubine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Europese zeebaars

- Fish meat. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10X

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

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:

18/05/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/22-01/285

Wijzigingsdatum status toelating:

16/03/2023

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0314/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië Cyprus Griekenland Italië Portugal Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033092>