

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, emulzija za injekciju, za lubine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

havaborr

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

60.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

havaborr

- Fiskekjøtt. 0 Døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10X

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Croatian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/05/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/03/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0314/001

Gjeldende medlemsstater:

HR Kypros EL IT PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

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