

# 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, emulsão para injeção em robalos

---

### **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:**

PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## 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:**

4/05/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

943/01/17DIVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/04/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0314/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

HR Kypros EL IT PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000033086>