

# ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dootrzewnowe:**

- 

#### **Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI10X

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

15/08/2017

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

45403/16/16-08-2017/K-0223001

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/06/2018

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Numer procedury:**

FR/V/0314/001

---

### **Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)