

ICTHIOVAC-VR

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

ICTHIOVAC-VR

ICTHIOVAC-VR SUSPENSION A DILUER POUR TREMPAGE/POUR INJECTION POUR BAR ET TURBOT

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intraperitoneal:

- **Turbot**

- Meat. 0 degree day

- **Seabass**

- Meat. 0 degree day

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI10D

QI10X

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

20/07/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/7704200 8/2020

Data de alteração do estado de autorização:

20/07/2020

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0385/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre França Grécia Itália Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043114>