

# ICTHIOVAC-VR

Autorizado

- *Vibrio anguillarum*, serotype O2b, strain RV-22, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O2a, strain RG-111, Inactivated
- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain R-82, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

ICTHIOVAC-VR ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ ΠΡΟΣ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗ/ΓΙΑ ΕΝΕΣΗ  
ICTHIOVAC-VR

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)  
Disponível apenas em [English](#)  
Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

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

### Via de administração:

Via intraperitoneal

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e 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

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intraperitoneal:**

- 

**Seabass**

- Meat. 0 degree day

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI10D

QI10X

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

8/12/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

128998/09-12-2020/K-0244901

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

8/12/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0385/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Chipre França Grécia Itália Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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/600000043135>