

# ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INJECTABLE PARA RODABALLO

Autorizado

- *Tenacibaculum maritimum*, serotype O2, strain LPV 1.7,  
Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

ICTHIOVAC-TM TENACIBACULOSIS RODABALLO SUSPENSION INJECTABLE PARA  
RODABALLO

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intraperitoneal

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intraperitoneal:**

- 

**Turbot**

- Meat. 0 dia

---

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

QI10D

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

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

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/05/2006

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1691 ESP

---

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

31/05/2006

---

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.

Folheto informativo

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

## **Rotulagem**

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