

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

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

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [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](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

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

#### **Via intraperitoneal:**

- 

#### **Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

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

QI10X

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Chipre

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

23/01/2023

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00935V

---

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

23/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0314/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Croácia Chipre Grécia Itália Portugal Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0314001-mr-rpe485-en.pdf