

Ichthiovac VR/PD, emulsão para injeção em robalos

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:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Ichthiovac VR/PD, emulsão para injeção em robalos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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 Dose

Disponível apenas em [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

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:

Valid

Autorizado em:

Portugal

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](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

4/05/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

943/01/17DIVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/04/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033086>