

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

Autorizado

- Photobacterium damselaе, 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 INJECTABLE POUR BARS

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, emulsione iniettabile per spigole

---

### **Substânciа ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espéciес-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 exceto algumas apresentações

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

França

---

### **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:**

9/05/2017

---

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/3638521 0/2017

---

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

16/05/2022

---

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

## Documentos

### Combined File of all Documents

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

### Package Leaflet and Labelling

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

### Resumo das características do medicamento

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