

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

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Biban de mare

### Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intraperitoneală:

- 

#### Biban de mare

- Fish meat. 0 degree day

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10X

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/01/2023

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00935V

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/01/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0314/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.