

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

Oprávněný

- Photobacterium damsela, subsp. Piscicida, strain DI21, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2B, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VR/PD, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intraperitoneálne použitie:

- 

#### **Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10X

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Cyprus

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Číslo registrácie:**

CY00935V

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/01/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0314/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Chorvátsko Cyprus Grécko Taliansko Portugalsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982767>