

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

ICTHIOVAC VR/PD, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Havsaborre

---

### Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intraperitoneal användning:**

- 

#### **Havsaborre**

- Fish meat. 0 degree day

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI10X

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Frankrike

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

9/05/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/3638521 0/2017

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/05/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0314/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Kroatien Cypern Grekland Italien Portugal Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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