

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

Разрешен

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

риби от сем. Серениди

**Начин на приложение:**

Интраперитонеално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
1.30 relative potency / 0.10 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интраперитонеално приложение:**

•

**риби от сем. Серениди**

- Fish meat. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI10X

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/03/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

UP/I-322-05/19-01/221

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/03/2025

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0349/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0349002-mr-rpe715-en.pdf