

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Разрешен

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VNN, emulzija za injekciju, za lubine

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

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

риби от сем. Серениди

---

**Начин на приложение:**

Интраперитонеално приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

1.30 relative potency / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Withdrawal period by route of administration:****Интраперитонеално приложение:**

- риби от сем. Серениди

- Fish meat. 0 degree day

---

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

QI10X

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

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 лиценза:**

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

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

10/11/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

FR/V/0349/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106654>