

## ICTHIOVAC VNN

Неразрешен

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ICTHIOVAC VNN RPS>60% ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ  
ICTHIOVAC VNN

**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  
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интраперитонеално приложение:**

•

**риби от сем. Серениди**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

---

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

QI10X

---

**Режим на отпускане:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
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:**

6/06/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

70902/06-06-2019/K-0235401

---

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

29/12/2022

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0349/001/DC

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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