

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Autoriseret

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Product identification

### Lægemidlets navn:

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS  
ICTHIOVAC VNN EMULSION INJECTABLE POUR BARS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Havbars

### Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.30 relative potency / 1.00 Dose

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

**Withdrawal period by route of administration:****Intraperitoneal anvendelse:****• Havbars**

- Fish meat. 0 degree day

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI10X

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

9/11/2022

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/1577399 7/2022

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/11/2022

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0349/002

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106669>