

ICTHIOVAC VNN

Ikke
autoriseret

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Lægemiddelnavn:

ICTHIOVAC VNN

ICTHIOVAC VNN, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Havbars

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

• Havbars

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI10X

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [Græsk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#)
[hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/04/2019

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00736V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/04/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0349/001/DC

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033176>