

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Autorisiert

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS  
ICTHIOVAC VNN EMULSION INYECTABLE PARA LUBINA

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Art der Anwendung:**

intraperitoneale Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
1.30 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:****intraperitoneale Anwendung:****• Seabass**

- Fish meat. 0 degree day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI10X

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

25/10/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

3775 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/10/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0349/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Kroatien Zypern Griechenland Italien Portugal Spanien

---

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/600000106673>