

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

Autorizado

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lubina

---

**Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.30 Potencia relativa / 0.10 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intraperitoneal:**

- 

**Lubina**

- Fish meat. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI10X

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/11/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

968/02/22DIVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/11/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0349/002

---

**Estados miembros afectados:**

Croacia Chipre Grecia Italia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0349002-mr-rpe715-en.pdf