

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
ICTHIOVAC VNN ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

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](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

144684/29-12-2022/K-0235402

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/12/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106670>