

ICTHIOVAC VNN

No
autorizado

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ICTHIOVAC VNN

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](#)

1.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Lubina

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

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

QI10X

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Anulado

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

6/06/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

70902/06-06-2019/K-0235401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0349/001/DC

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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