

ICTHIOVAC VNN

Nem
hitelesített

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

ICTHIOVAC VNN

ICTHIOVAC VNN, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

farkassügér

Alkalmazás módja:

Intraperitonealis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitonealis alkalmazás:

• **farkassügér**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI10X

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

14/04/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Engedély száma:

CY00736V

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/04/2019

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0349/001/DC

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

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