

ICTHIOVAC VNN

Nem
engedélyezett

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ICTHIOVAC VNN RPS>60% ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ
ICTHIOVAC VNN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

farkassügér

Alkalmazás módja:

Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intraperitonealis alkalmazás:

-

farkassüger

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI10X

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/06/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

70902/06-06-2019/K-0235401

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/12/2022

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

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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