

ICTHIOVAC VNN

Ekki
heimilt

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

ICTHIOVAC VNN

ICTHIOVAC VNN, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í kviðarhol:**• Seabass**

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

ATC flokkun (dýralyf):

QI10X

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Kýpur

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

14/04/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Markaðsleyfisnúmer:CY00736V

Dagsetning leyfisbreytingar:14/04/2019

Umsjónarland (RMS):Frakkland

Númer verkferlis:FR/V/0349/001/DC

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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