

ICTHIOVAC VNN

Ekki
heimilað

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ICTHIOVAC VNN RPS>60% ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ
ICTHIOVAC VNN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í kviðarhol:**

-

Seabass

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10X

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/06/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

70902/06-06-2019/K-0235401

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/12/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0349/001/DC

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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