

ICTHIOVAC VNN

Non
autorizzato

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ICTHIOVAC VNN

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Spigola

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

Spigola

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10X

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/06/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

70902/06-06-2019/K-0235401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/12/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0349/001/DC

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.