

# ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Igaliotas

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

ICTHIOVAC VNN, emulzija za injekciju, za lubine

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Europinis vilkešeris

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į pilvaplėvės ertmę

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

1.30 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

**Withdrawal period by route of administration:****Leisti į pilvaplėvės ertmę:**

- **Europinis vilkešeris**

- Fish meat. 0 degree day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI10X

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

29/03/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

UP/I-322-05/19-01/221

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

10/11/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0349/002

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106654>