

# ICTHIOVAC VNN

Neautorizuotas

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

ICTHIOVAC VNN

ICTHIOVAC VNN EMULSION INYECTABLE PARA LUBINA

---

**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](#)

1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti į pilvaplėvės ertmę:**

- 

**Europinis vilkešeris**

- All relevant tissues. 0 day

---

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

QI10X

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

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

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**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:**

17/04/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

3775 ESP (Non Valid)

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/04/2019

---

**Referencinė valstybė narė:**

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

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0349/001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [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.

Pakuotės lapelis

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

Ženkinimas

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033180>