

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033178>

# ICTHIOVAC VNN

Mhux  
awtorizzat

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

ICTHIOVAC VNN

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-peritoneu

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

### Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu għal ġol-peritonew:**

- 

**Seabass**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI10X

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

20/05/2019

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Health

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

105254

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

11/09/2025

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

FR/V/0349/001

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.