

ICTHIOVAC VNN

Niet
gemachtigd

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ICTHIOVAC VNN RPS>60% ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ
ICTHIOVAC VNN

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Europese zeebaars

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneaal gebruik:

- **Europese zeebaars**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QI10X

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

70902/06-06-2019/K-0235401

Wijzigingsdatum status toelating:

29/12/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0349/001/DC

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033177>