

ICTHIOVAC VNN

Niet
gemachtigd

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ICTHIOVAC VNN

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Europese zeebaars

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Europese zeebaars

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10X

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/03/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

968/01/19DIVPT

Datum toelatingswijziging:

11/10/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0349/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet