

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

Autorisert

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

havaborr

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.30 relativ potens / 0.10 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraperitoneal bruk:**

-

havaborr

- Fiskekjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10X

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/11/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

968/02/22DIVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/11/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0349/002

Gjeldende medlemsstater:

HR Kypros EL IT PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0349002-mr-rpe715-en.pdf