

ICTHIOVAC VNN

Ikke
autorisert

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ICTHIOVAC VNN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

havaborr

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

havaborr

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10X

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

IT

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:

20/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105254

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/09/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0349/001

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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