

ICTHIOVAC VNN

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Niedopuszczony do
obrotu

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ICTHIOVAC VNN

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dootrzewnowe:**

-

Seabass

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10X

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Hipra S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/06/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Hipra S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

70902/06-06-2019/K-0235401

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/12/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0349/001/DC

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.