File downloaded on 2025-10-23

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033175

# **ICTHIOVAC VNN**

Não autorizado

 Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

ICTHIOVAC VNN ICTHIOVAC VNN, emulzija za injekciju, za lubine

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>dinamarquês</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

# Via de administração:

Via intraperitoneal

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

#### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

# Intervalo de segurança por via de administração: Via intraperitoneal:

**Seabass** 

- All relevant tissues. 0 dia

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI10X

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Abandonada

#### Autorisado em:

Croácia

#### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

### Data de autorização de introdução no mercado:

29/03/2019

# Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

### Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

### Número da autorização:

UP/I-322-05/19-01/221

### Data da alteração do estado de autorização:

12/03/2025

#### Estado-Membro de referência:

França

### Número de procedimento:

FR/V/0349/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

### **Documentos**

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.