

ICTHIOVAC VNN

Neautorizat

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

ICTHIOVAC VNN

ICTHIOVAC VNN, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Biban de mare

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intraperitoneală:

• **Biban de mare**

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10X

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

14/04/2019

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

CY00736V

Data modificării statusului autorizației:

14/04/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0349/001/DC

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033176>