

ICTHIOVAC VNN

Neoprávnený

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

ICTHIOVAC VNN RPS>60% ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ
ICTHIOVAC VNN

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneálne použitie:**• Seabass**

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10X

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

70902/06-06-2019/K-0235401

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/12/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0349/001/DC

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033177>