

ICTHIOVAC VNN

Neoprávnený

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ICTHIOVAC VNN

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**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

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.