

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

Ima dovoljenje
za promet

- Redspotted grouper nervous necrosis virus, strain 1103, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ICTHIOVAC VNN, EMULSION FOR INJECTION FOR SEABASS

ICTHIOVAC VNN, ενέσιμο γαλάκτωμα για λαβράκι

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [danščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [angleščina](#)

1.30 relative potency / 0.10 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intraperitonealna uporaba:**

-

Seabass

- Fish meat. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI10X

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/12/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

144684/29-12-2022/K-0235402

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/12/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Številka postopka:

FR/V/0349/002

Zadevne države članice:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina grščina angleščina
francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina
islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.