

# Pentium forte plus vet. injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Разрешен

- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Pentium forte plus vet. injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

### Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интраперитонеално приложение:

- 

**атлантическа съомга**

- Fish meat. 0 degree day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AL02

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Norwegian](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

10/07/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

07-4936

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/06/2017

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.