

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

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Laks

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

-

Laks

- Fish meat. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI10AL02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/07/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

07-4936

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/06/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.