

Clynav (--)- Solution for injection

Zugelassen

- Salmon pancreas disease virus, DNA plasmid pUK-SPDV-poly2#1 encoding structural polyprotein

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clynav (--)- Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
6.00 microgram(s) / 1.00 Beutel

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Atlantic salmon

- Not applicable. 0 Tag Zero degree days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Irland , Niederlande , Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zulassungsdatum:

27/06/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2017

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/01/2024

Updated on: 8/06/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-clynav-v-2390-var-ii-0010-en.pdf

ema-puar-clynavv-2390-par-en.pdf