

# Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

No  
autorizado

- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Salmón atlántico

---

**Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50118700.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intraperitoneal:**

- 

**Salmón atlántico**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI10AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

MSD Animal Health UK Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/08/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 01708/3037

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/08/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0257/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)