

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

Autorizado

- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

70.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

70.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intraperitoneal:

- **Salmón atlántico**

- Fish meat. 0 Grado día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI10AL02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Noruega

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

10/07/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

07-4936

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/06/2017

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064010>