

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Saumon atlantique

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50118700.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Saumon atlantique

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

MSD Animal Health UK Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/08/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 01708/3037

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/08/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0257/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.