

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

salmone dell'atlantico

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50118700.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

salmone dell'atlantico

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

MSD Animal Health UK Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/08/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 01708/3037

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/08/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0257/001

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