

# Clynav (--)- Solution for injection

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Clynav (--)- Solution for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

salmone dell'atlantico

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
6.00 microgrammo(i) / 1.00 Sacca

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**salmone dell'atlantico**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero degree days

---

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

QI10AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

---

**Disponibile in:**

Irlanda , Norvegia , Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/06/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/06/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 11/01/2024

Updated on: 8/06/2026

Scaricamento

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

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