

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

Atļautas

- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Atlantijas lasis

Lietošanas veids:

intraperitoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

90.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

70.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

70.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intraperitoneālai lietošanai:

-

Atlantijas lasis

- Zivju gaļa. 0 grāddiena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI10AL02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/07/2007

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Lohmann Animal Health GmbH

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

07-4936

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/06/2017

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.