

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

Autorisert

- 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

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

atlantisk laks

Administrering:

Intraperitoneal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

70.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

70.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

90.00 Relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 Enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.10 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitoneal bruk:

- atlantisk laks

- Fiskekjøtt. 0 Døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AL02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NO

Pakningsvedlegg:

Preparatet leveres i pose av etyl-vinyl-acetat (EVA). Steril slange er vedlagt. Hver pose og slange er pakket i hard pappkartong

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

10/07/2007

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

07-4936

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/06/2017

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

Documents

Preparatomtale

Pakningsvedlegg

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