

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Norvax Compact PD Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50118700.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

atlantisk laks

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

MSD Animal Health UK Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 01708/3037

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/08/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0257/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet