

Clynav (--)- Solution for injection

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Clynav (--)- Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.00 mikrogram / 1.00 Pose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

atlantisk laks

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero degree days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

Irland , NL , NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/06/2017

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 11/01/2024

Updated on: 8/06/2026

[Nedlasting](#)

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

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