

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

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:

Irland

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:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/08/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/213/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/05/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0257/001

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.