

# Pentium forte plus vet. injekcijsvæske, emulsijs, vaksine til atlantisk laks

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Pentium forte plus vet. injekcijsvæske, emulsijs, vaksine til atlantisk laks

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#)

[Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Cesta podania:**

Intraperitoneálne použitie

---

**Podrobnosti o lieku****Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná emulzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intraperitoneálne použitie:**

- 

**Atlantic salmon**

- Fish meat. 0 degree day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI10AL02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Norwegian](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/07/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

07-4936

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/06/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.