

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

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Atlantlax

### Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intraperitoneal användning:**

- 

#### **Atlantlax**

- Fish meat. 0 degree day

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI10AL02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Norge

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på Norwegian

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

10/07/2007

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

07-4936

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/06/2017

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.