

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Неразрешен

- Moritella viscosa, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.70 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

атлантическа съомга

- All relevant tissues. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AL02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/05/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 06376/3021

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/10/2025

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NO/V/0019/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet