

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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, serotype Sp, Inactivated
- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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

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

5.80 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

75.00 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)

Налично само в Английски

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

атлантическа съомга

- Meat and offal. 0 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10AL05

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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Norwegian

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:

3/02/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

13-9717

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/06/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.