

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Neregistrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Losos atlantský

Cesta podání:

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intraperitoneální podání:

-

Losos atlantský

- All relevant tissues. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI10AL02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Datum registrace:

24/06/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/288/001

Datum změny stavu registrace:

6/10/2025

Referenční členský stát:

Norsko

Číslo procedury:

NO/V/0019/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet