

# AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Ikke  
autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Laks

---

### Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.70 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intraperitoneal anvendelse:

- 

#### Laks

- All relevant tissues. 0 degree day

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI10AL02

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Afstået

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

24/06/2022

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10996/288/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/10/2025

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

NO/V/0019/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)