

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Nicht
autorisiert

- 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

Arzneimittel:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intraperitoneale Anwendung:**

-

Atlantic salmon

- Alle Zielgewebe. 0 degree day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10AL02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

24/05/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 06376/3021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/2025

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0019/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet