

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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](#)

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](#)

5.80 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](#)

75.00 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)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Atlantic salmon

- Fleisch und Innereien. 0 degree day

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

QI10AL05

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in Norwegian

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:

3/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

13-9717

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.