

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

No
autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.50 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.10

Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.70 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.10

Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Salmón atlántico

- All relevant tissues. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10AL02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

24/05/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 06376/3021

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/10/2025

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0019/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet