

# Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Salmón atlántico

**Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 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](#)

75.00 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)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intraperitoneal:**

- 

**Salmón atlántico**

- Meat and offal. 0 Grado día

---

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

QI10AL05

---

**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:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

---

## 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:**

3/02/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

13-9717

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/06/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.