

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Saumon atlantique

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Saumon atlantique

- Tous les tissus éligibles. 0 degree day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10AL02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/05/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 06376/3021

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/10/2025

État membre de référence:

Norvège

Numéro de procédure:

NO/V/0019/001

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet