

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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](#)

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](#)

5.80 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](#)

75.00 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)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intrapéritonéale:**

-

Saumon atlantique

- Viande et abats. 0 degree day

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

QI10AL05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Norwegian

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:

3/02/2015

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

13-9717

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/06/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.