

# 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](http://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.