

# Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Nije  
odobreno

- 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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Put aplikacije:**

Intraperitonejski

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

5.80 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

10.70 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intraperitonejski:**

- 

**Atlantic salmon**

- Meat and offal. 0 degree day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI10AL05

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [Norwegian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/02/2015

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Broj odobrenja:**

13-9717

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/06/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.