

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

Ovlašten

- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated
- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intraperitonejski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intraperitonejski:

-

Atlantic salmon

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI10AL

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

27/03/2015

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Intervet International B.V.

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10996/274/001

Datum promjene statusa odobrenja:

27/03/2015

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0339/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051133>