

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Nem
engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lazac

Alkalmazás módja:

Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intraperitonealis alkalmazás:

-

lazac

- Meat and offal. 0 degree day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI10AL05

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/02/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

13-9717

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/06/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.