

AquaVac PD3 Emulsion for Injection, for Atlantic Salmon

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AquaVac PD3 Emulsion for Injection, for Atlantic Salmon

Hatóanyag:

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](#)

Csak itt érhető el [English](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intraperitonealis alkalmazás:

-

lazac

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI10AL

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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:

26/03/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

The Veterinary Medicines Directorate

Engedély száma:

Vm 06376/3056

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/11/2023

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

IE/V/0339/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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 találhatja meg.

Combined File of all Documents

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