

# Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Ekki  
heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Atlantshafslax

## Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í kviðarhol:

- 

#### Atlantshafslax

- Kjöt og innmatur. 0 degree day

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI10AL05

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í Norwegian

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/02/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

13-9717

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/06/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.