

# AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

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, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Atlantshafslax

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

6.50 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

90.00 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)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í kviðarhol:

- 

#### Atlantshafslax

- All relevant tissues. 0 degree day

---

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

QI10AL02

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

### Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

### Heimilað í:

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

**Aðrar upplýsingar**

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

24/06/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10996/288/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/10/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Noregur

---

**Ferilsnúmer:**

NO/V/0019/001

---

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