

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Non
autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

salmone dell'atlantico

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

salmone dell'atlantico

- tutti i tessuti rilevanti. 0 grado giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10AL02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/05/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 06376/3021

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2025

Stato membro di riferimento:

Norvegia

Numero di procedura:

NO/V/0019/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet