

AquaVac PD3 Emulsion for Injection, for Atlantic Salmon

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AquaVac PD3 Emulsion for Injection, for Atlantic Salmon

Sostanza attiva:

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

salmone dell'atlantico

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI10AL

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

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:

26/03/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 06376/3056

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0339/001

Stati membri interessati:

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.