

# 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 log<sub>2</sub> 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 log<sub>2</sub> 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:**

Irlanda

---

**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 (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/06/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10996/288/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/10/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)