

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Nav
atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Atlantijas lasis

Lietošanas veids:

intraperitoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

5.80 log₂ cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 Relatīvais izdzīvošanas procents / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.70 log₂ cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.50 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.10 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intraperitoneālai lietošanai:**

-

Atlantijas lasis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 grāddiena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI10AL05

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/02/2015

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

13-9717

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/06/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.