

Aquavac PD7 vet. injeektionsvæske, emulsjon

Niet
gemachtigd

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aquavac PD7 vet. injeektionsvæske, emulsjon

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

5.80 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Atlantische zalm

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AL05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Norwegian](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

3/02/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

13-9717

Datum toelatingswijziging:

3/06/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.