

# AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

### **Werkzame stof:**

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](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraperitoneaal gebruik:**

- 

**Atlantische zalm**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI10AL

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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 (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/03/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10996/274/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/03/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0339/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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