

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

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:

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

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 International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

26/03/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06376/3056

Datum toelatingswijziging:

14/11/2023

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

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.