

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

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, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

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](#)

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.50 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](#)

90.00 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)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik:

-

Atlantische zalm

- All relevant tissues. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10AL02

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

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:

24/06/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10996/288/001

Datum toelatingswijziging:

6/10/2025

Rapporterende lidstaat:

Noorwegen

Procedurenummer:

NO/V/0019/001

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