

# Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Ikke  
autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

atlantisk laks

---

### Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.50 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 relativ prosentvis overlevelse / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.70 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.10 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intraperitoneal bruk:**

- 

#### **atlantisk laks**

- Alt relevant vev. 0 døgngrad

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

#### **(ATCvet):**

QI10AL02

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

### **Autorisert i:**

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/05/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 06376/3021

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/10/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

NO

---

**Prosedyrenummer:**

NO/V/0019/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)