

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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, serotype Sp, Inactivated
- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.80 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](#)

75.00 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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraperitoneal bruk:**

-

atlantisk laks

- Slakt. 0 døgnggrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10AL05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Flasker av polyetylentereftalat (PET) lukket med en gummipropp og aluminiumshette

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/02/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

13-9717

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/06/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet