

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

6.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.70 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.10 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dootrzewnowe:**

-

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10AL02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Norway

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/07/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

15-10717

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/01/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NO/V/0019/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.