

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.50 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10.70 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.50 unidade de ensaio imunoenzimático / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intraperitoneal:**

-

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10AL02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/05/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 06376/3021

Data da alteração do estado de autorização:

29/10/2025

Estado-Membro de referência:

Noruega

Número de procedimento:

NO/V/0019/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet