

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

Autorizado

- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, subsp. salmonicida, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

AquaVac PD3 emulsion for injection for Atlantic salmon

Substância ativa:

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](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.50 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

-

Atlantic salmon

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10AL

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

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 (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

27/03/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10996/274/001

Data da alteração do estado de autorização:

27/03/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0339/001

Estados-Membros envolvidos:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.