

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aquavac 6 Emulsion for Injection for Atlantic Salmon

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.50 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.10 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Somonul de Atlantic

- All relevant tissues. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10AL02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/05/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 06376/3021

Data modificării statusului autorizației:

29/10/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NO/V/0019/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet