

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intraperitoneálne použitie:**

-

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10AL02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Dostupné v:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

11/07/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

15-10717

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/01/2022

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:NO/V/0019/001

Dotknuté členské štáty:

Írsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.