

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Ni
odobreno

- 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
- Salmon pancreas disease virus, strain F93-125, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

atlantski losos

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intraperitonealna uporaba:**

-

atlantski losos

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI10AL05

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/02/2015

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

13-9717

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/06/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.