

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Ej
godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Aquavac PD7 vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Atlantlax

Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:**Intraperitoneal användning:**

-

Atlantlax

- Meat and offal. 0 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10AL05

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

3/02/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

13-9717

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/06/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.