

# AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

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, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

AquaVac 6 emulsion for injection for Atlantic salmon

---

### 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](#)

---

### Djurslag:

Atlantlax

---

### Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

6.50 log<sub>2</sub> 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

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10.70 log<sub>2</sub> 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)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intraperitoneal användning:**

- 

#### **Atlantlax**

- All relevant tissues. 0 degree day

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI10AL02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Godkännandedatum:**

24/06/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10996/288/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/10/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Norge

---

**Procedurnummer:**

NO/V/0019/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)