

AquaVac ERM. Concentrate for dip suspension for Rainbow trout

Неразрешен

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain Hagerman, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AquaVac ERM Concentrado para suspensão de imersão para a Truta Arco-Íris
AquaVac ERM. Concentrate for dip suspension for Rainbow trout

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пъстърва

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Концентрат за суспензия за къпане чрез потапяне

Карентен срок по начин на приложение:

Потапяне:

-

пъстърва

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10BB03

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

MSD Animal Health Lda.

Дата на разрешение за търговия:

19/09/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

R756/05 DGV

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/09/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0435/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.