

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Ikke
autoriseret

- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain 78-SKID, Inactivated
- Vibrio ordalii, strain MSC275, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION ET INJECTION

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Ørred

Administrationsvej:

Badning

Intraperitoneal anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Badning:

• **Ørred**

- All relevant tissues. 0 day

Intraperitoneal anvendelse:

• **Ørred**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI10BB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet

Marketing authorisation date:

12/01/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighed:

National Veterinary Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/5800309 9/2005

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0440/001

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042792>