

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Zugelassen

- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AT-VA1/19, Inactivated
- *Photobacterium damsela*, subsp. *piscicida*, strain AT-PDP5/19, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Seabass

- Fleisch und Innereien. 0 degree day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI10X

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Aquatreck Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

14/03/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1689/01/25DIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0439/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Griechenland Portugal

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.