

# AquaVac ERM. Concentrate for dip suspension for Rainbow trout

Autorisiert

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain Hagerman, Inactivated

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

AquaVac ERM. Concentrate for dip suspension for Rainbow trout

AQUAVAC ERM SUSPENSION A DILUER POUR TREMPAGE POUR TRUITE ARC-EN-CIEL

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

Badebehandlung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

### Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension

**Withdrawal period by route of administration:****Badebehandlung:****• Trout**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI10BB03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

26/09/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/2596152 8/2005

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/09/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0435/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Tschechische Republik Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Italien  
Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Combined File of all Documents

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

### Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080336>