

AquaVac ERM Oral

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

AquaVac ERM Oral. Oral emulsion for rainbow trout
AquaVac ERM Oral

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:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Darreichungsform:

Emulsion zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Trout

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

QI10BB03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

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 Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

30/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03343.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0434/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Frankreich Deutschland Griechenland Norwegen
Portugal Slowakei Slowenien Spanien

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080454>