

# Aquavac Relera

Zugelassen

- *Yersinia ruckeri*, serotype O1, biotype 1, strain Hagerman, Inactivated
- *Yersinia ruckeri*, serotype O1, biotype 2 (EX5), strain SP/07/04, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Aquavac Relera

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

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

---

### **Art der Anwendung:**

Badebehandlung

intraperitoneale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Badebehandlung:**

- 

**Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat. 0 degree day

**intraperitoneale Anwendung:**

- 

**Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat. 0 degree day

---

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

QI10BB03

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**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](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

24/04/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

MSD Animal Health UK Limited  
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.  
The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.03634.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/04/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0309/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Italien  
Norwegen Portugal Slowakei

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/01/2025

Herunterladen