

AquaVac Relera Concentrate for Dip Suspension or Suspension for Injection for Rainbow Trout

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 Concentrate for Dip Suspension or Suspension for Injection for Rainbow Trout

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

27/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2054 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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