

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lubina

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Lubina

- Meat and offal. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10X

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Aquatreck Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

17/07/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

86173/18-07-2025/K-0261001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/04/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0439/001

Estados miembros afectados:

Grecia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.