

# AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Autorizado

- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain 78-SKID, Inactivated
- Vibrio ordalii, strain MSC275, Inactivated

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Truchas

---

### **Vía de administración:**

Baño

Vía intraperitoneal

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Baño:****• Truchas**

- All relevant tissues. 0 Día

**Vía intraperitoneal:****• Truchas**

- All relevant tissues. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI10BB01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

MSD Animal Health UK Limited

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

VM 01708/4569

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

21/12/2006

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0440/001

---

**Estados miembros afectados:**

Chipre Dinamarca Francia Grecia Italia Portugal

Disponible únicamente en [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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042798>