

AquaVac ERM Oral. Oral emulsion for rainbow trout

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Truchas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Emulsión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Truchas

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

QI10BB03

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:

Alemania

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.03343.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/03/2011

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0434/001

Estados miembros afectados:

República Checa Francia Alemania Grecia Noruega Portugal Eslovaquia
Eslovenia España

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

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.

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