

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

No  
autorizado

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, biotype 2, strain EX5, Inactivated

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

Aquavac relera, Koncentrát suspenze pro koupel nebo suspenze pro injekci

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Trucha arcoiris

### Vía de administración:

Baño

Vía intraperitoneal

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para suspensión para baño

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Baño:**

• **Trucha arcoiris**

- Meat. 0 Grado día

**Vía intraperitoneal:**

• **Trucha arcoiris**

- Meat. 0 Grado día

---

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

QI10BB03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Desistida

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/05/2009

---

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

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

VMD

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número de autorización:**

97/067/09-C

---

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

30/08/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0309/001

---

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

## Documents

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.

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028384>