

# AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Meribassi

### Antoreitti:

Vatsaonteloon

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Vatsaonteloon:**

- 

**Meribassi**

- Meat and offal. 0 degree day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI10X

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Aquatreck Animal Health S.L.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

17/07/2025

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Vastaava viranomainen:**

National Organization For Medicines

---

**Myyntilupanumero:**

86173/18-07-2025/K-0261001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

29/04/2025

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

ES/V/0439/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.