

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Keskeytetty

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

Product identification

Lääkkeen nimi:

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION E INYECCION

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Kastoon

Vatsaonteloon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Saatavissa vain [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Kastoon:

• **Trout**

- All relevant tissues. 0 day

Vatsaonteloon:

• **Trout**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI10BB01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Suspended

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

24/11/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Vastuullinen viranomainen:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntiluvan numero:

1712 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/12/2021

Viitejäsenvaltio:

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

Menettelyn numero:

ES/V/0440/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

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

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

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

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

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

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

Saatavissa vain [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042797>