

AquaVac ERM Oral. Oral emulsion for rainbow trout

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Truite

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Emulsion buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI10BB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/06/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.03343.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/03/2011

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0434/001

États membres concernés:

Tchéquie France Allemagne Grèce Norvège Portugal Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.