

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

Autorisé

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 2 (EX5), strain SP/07/04, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Truite Arc-en-ciel

Voie d'administration:

Trempage

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer pour trempage

Temps d'attente par voie d'administration:

Trempage:

-

Truite Arc-en-ciel

- Chair et peau. 0 degree day

Voie intrapéritonéale:

-

Truite Arc-en-ciel

- Chair et peau. 0 degree day

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

QI10BB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/2009

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

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

42645

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/07/2009

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0309/001

États membres concernés:

Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Italie Norvège Portugal

Pour connaître les évènements 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.

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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