

AquaVac Vibrio Oral

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AQUAVAC VIBRIO ORAL

AquaVac Vibrio Oral

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna emulzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Trout

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI10BB01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Isteklo

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

MSD Animal Health UK Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/12/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 01708/4570

Datum promjene statusa odobrenja:

15/03/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0165/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet