

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Aquavac Relera

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Trota iridea

Via di somministrazione:

Immersione

Uso intraperitoneale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per sospensione per bagno

Withdrawal period by route of administration:

Immersione:

-

Trota iridea

- carne. 0 grado giorno

Uso intraperitoneale:

-

Trota iridea

- carne. 0 grado giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI10BB03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

24/04/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.03634.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2014

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0309/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Italia Norvegia
Portogallo Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028394>