

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

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

AquaVac Relera concentrado para imersão ou suspensão para injeção em trutas arco-íris

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Trota iridea

### **Via di somministrazione:**

Immersione

Uso intraperitoneale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e 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

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Immersione:**

- 

#### **Trota iridea**

- carne. 0 grado giorno

### **Uso intraperitoneale:**

- 

#### **Trota iridea**

- carne. 0 grado giorno

---

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

QI10BB03

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

### **Autorizzato in:**

Portogallo

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/05/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

818/09DIVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/10/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0309/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

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.