

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

Autorizzato

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, biotype 2, strain EX5, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

AquaVac Relera koncentrát na suspenziu na namáčanie alebo injekčnú suspenziu pre pstruha dúhového

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:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/02/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

VMD

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/047/DC/09-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/02/2009

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028399>