

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Forellen

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Intraperitoneaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Onderdempeling:****• Forellen**

- All relevant tissues. 0 day

Intraperitoneaal gebruik:**• Forellen**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health UK Limited

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

VM 01708/4569

Wijzigingsdatum status toelating:

21/12/2006

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0440/001

Betrokken lidstaten:

Cyprus Denemarken Frankrijk Griekenland Italië Portugal

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042798>