

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

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Regenboogforel

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor dipsuspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Onderdompeling:

-

Regenboogforel

- Meat. 0 degree day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Regenboogforel

- Meat. 0 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10BB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegeleden in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Handelsvergunningsdatum:

12/05/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

MSD Animal Health UK Ltd
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
The Veterinary Medicines Directorate

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

818/09DIVPT

Datum toelatingswijziging:

1/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0309/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.