

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

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Regenboogforel

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Intraperitoneaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor dipsuspensie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/02/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/047/DC/09-S

Wijzigingsdatum status toelating:

10/02/2009

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0309/001

Betrokken lidstaten:

Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Italië Noorwegen Portugal
Slowakije

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

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