

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

Toegelaten

- *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

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:

Valid

Toegeleden in:

Spanje

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

27/07/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2054 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2023

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0309/001

Betrokken lidstaten:

Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Italië Noorwegen Portugal

Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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