

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

regnbueørret

Administrasjonsvei:

Bading

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 relativ prosentvis overlevelse / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til bad, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bading:

-

regnbueørret

- Kjøtt. 0 døgograd

Intraperitoneal bruk:

-

regnbueørret

- Kjøtt. 0 døgograd

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI10BB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/07/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2054 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0309/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ DK FI FR DE IT NO PT SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.