

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Dopuszczony

- *Vibrio anguillarum*, serotype O1, strain AT-VA1/19, Inactivated
- *Photobacterium damsela*, subsp. *piscicida*, strain AT-PDP5/19, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AQUATRECK VP INJ EMULSION FOR INJECTION FOR SEA BASS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dootrzewnowe:**

-

Seabass

- Meat and offal. 0 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10X

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Aquatreck Animal Health S.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/03/2025

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

1689/01/25DIVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/04/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

ES/V/0439/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.