

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

Niedopuszczony
do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Kąpiel

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania zawiesiny do kąpieli

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Kąpiel:**

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Podanie dootrzewnowe:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10BB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Revoked

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](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

MSD Animal Health Ltd.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/05/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

818/09DIVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:ES/V/0309/001

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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

Combined File of all Documents

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