

AQUATRECK VP INJ emulsão injetável para robalo

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AQUATRECK VP INJ emulsão injetável para robalo

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

-

Seabass

- Meat and offal. 0 degree day

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10X

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Aquatreck Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/03/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1689/01/25DIVPT

Data da alteração do estado de autorização:

29/04/2025

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0439/001

Estados-Membros envolvidos:

Grécia Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 14/05/2025

[Descarregar](#)

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.