

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Banho medicamentoso

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para suspensão para banho medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Banho medicamentoso:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Via intraperitoneal:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI10BB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/07/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

42645

Data da alteração do estado de autorização:

9/07/2009

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0309/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Itália Noruega
Portugal Eslováquia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.