

# AquaVac Relera concentrado para imersão ou suspensão para injeção em trutas arco-íris

Não  
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

AquaVac Relera concentrado para imersão ou suspensão para injeção em trutas arco-íris

### 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:

Revogado pela Autoridade

---

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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/05/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

818/09DIVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/10/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0309/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

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

### Folheto informativo

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

### Rotulagem

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

### Combined File of all Documents

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