

AQUAVAC VIBRIO ORAL

Neautorizat

- Vibrio anguillarum, serotype O1, strain 78-SKID, Inactivated
- Vibrio ordalii, strain MSC275, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

AQUAVAC VIBRIO ORAL

AQUAVAC VIBRIO ORAL

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Păstrăv

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

• **Păstrāv**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10BB01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

22/11/2006

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Autoritatea responsabilă:

(AEMPS)

Numărul autorizației:

1708 ESP

Data modificării statusului autorizației:

9/09/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0165/001/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042771>