

AquaVac FNM Plus Emulsion for Injection for Fish

Neautorizat

- Aeromonas salmonicida, strain MT004, Inactivated
- Aeromonas salmonicida, strain MT423, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

AquaVac FNM Plus Emulsion for Injection for Fish

AquaVac FNM PLUS injekčná emulzia pre ryby

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intraperitoneală:**

- **Somonul de Atlantic**

- Carne. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10AB01

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](#) [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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/02/2006

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

VMD

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/002/MR/06-S

Data modificării statusului autorizației:

3/04/2023

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

ES/V/0310/001

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059298>