

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

AQUAVAC VIBRIO IMMERSION AND INJECTION

AquaVac Vibrio Immersion και Injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Namáčanie

Intraperitoneálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Namáčanie:

• **Trout**

- All relevant tissues. 0 day

Intraperitoneálne použitie:

• **Trout**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10BB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/08/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Číslo registrácie:

CY00117V

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/10/2018

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0440/001

Dotknuté členské štáty:

Cyprus Dánsko Francúzsko Grécko Taliansko Portugalsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042768>