

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

Neoprávnený

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, biotype 2, strain EX5, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

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

Aquavac relera, Koncentrát suspenzie pro koupel nebo suspenze pro injekci

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Namáčanie

Intraperitoneálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na suspenzný kúpeľ

Withdrawal period by route of administration:

Namáčanie:

• Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Intraperitoneálne použitie:

• Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 0 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI10BB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Česko

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

VMD

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Číslo registrácie:

97/067/09-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/08/2023

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0309/001

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.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028384>