

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

Oprávněný

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 2 (EX5), strain SP/07/04, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Namáčanie

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

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

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/07/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
The Veterinary Medicines Directorate

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

42645

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/07/2009

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0309/001

Dotknuté členské štáty:

Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Taliansko Nórsko Portugalsko

Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

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.

Combined File of all Documents

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