

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

Oprávněný

- 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 concentrato per sospensione per immersione o sospensione iniettabile per la trota iridea

AquaVac Relera concentrato per sospensione per immersione o sospensione iniettabile per la trota iridea

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

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:

MSD Animal Health S.r.l.

Marketing authorisation date:

16/11/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

VMD

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104045

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/03/2014

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000028396>