

AQUAVAC VIBRIO ORAL

Ni
pooblaščno

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

Product identification

Ime zdravila:

AQUAVAC VIBRIO ORAL

AQUAVAC VIBRIO ORAL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Peroralna emulzija

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:****• Trout**

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI10BB01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

22/11/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

1708 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

9/09/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0165/001/MR

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042771>