

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Regnbåge

### Administreringsväg:

Badning  
Intraperitoneal användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Koncentrat till bad, suspension

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Badning:

- 

#### Regnbåge

- Meat. 0 degree day

### Intraperitoneal användning:

- 

#### Regnbåge

- Meat. 0 degree day

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI10BB03

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Tyskland

---

### Tillgänglig i:

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Godkännandedatum:**

24/04/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

PEI.V.03634.01.1

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

30/04/2014

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0309/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Tjeckien Danmark Finland Frankrike Tyskland Italien Norge Portugal

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.