

**PACKUNGSBESCHRIFTUNGEN FÜR ÖSTERREICH UND DEUTSCHLAND**  
(auf der Rückseite des Behältnisses)

**GEBRAUCHSINFORMATION:**

AquaVac ERM, Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension für Regenbogenforellen

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH  
Feldstraße 1a  
D-85716 Unterschleißheim

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:<sup>1</sup>

Intervet UK, Ltd.  
Walton Manor, Walton  
Milton Keynes  
Buckinghamshire, MK7 7AJ  
United Kingdom

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.  
Poligono Industrial El Montalvo I  
C/Zepelin 6, Parcela 38,  
37008 Carbajosa de La Sagrada (Salamanca)  
Spain

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

AquaVac ERM, Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Suspension für Regenbogenforellen

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

*Yersinia ruckeri* (Hagerman-Typ-I-Stamm), inaktiviert: RPS(\*) ≥ 75% nach  
Impfung

Formaldehyd ≤ 0,5 mg / ml

---

\*RPS: relativer Prozentsatz überlebender Regenbogenforellen

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

---

<sup>1</sup> Auf der gedruckten Packungsbeilage wird nur der Hersteller in Name und Adresse aufgeführt, der für die Freigabe der jeweiligen Charge verantwortlich ist.

Aktive Immunisierung von Regenbogenforellen ab einem Gewicht von zwei Gramm zur Verringerung der Sterblichkeit infolge Rotmaulseuche (enteric redmouth disease, ERM), verursacht durch den Hagerman-Typ-I-Stamm von *Yersinia ruckeri*.

336 Tagesgrade (28 Tage bei einer Wassertemperatur von 12°C) sind notwendig für die Ausbildung einer vollständigen Immunität. Die Zeit bis zur Entwicklung eines wirksamen Impfschutzes ist von der Wassertemperatur abhängig.

Unter Laborbedingungen wurde eine Immunitätsdauer von 78 Tagen nachgewiesen.

Unter Feldbedingungen ist ein Impfschutz über mindestens 6 Monate zu erwarten. Eine Wiederholungsimpfung 4 Monate nach der Erstimmunisierung kann zu einem besseren Impfschutz führen.

## **5. GEGENANZEIGEN**

Keine.

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

Keine.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei geimpften Tieren feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART**

Regenbogenforelle (*Onchorhynchus mykiss*)

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Der Impfstoff wird an Regenbogenforellen mit einem Gewicht von nicht weniger als zwei Gramm verabreicht, indem die Tiere über einen Zeitraum von 30 Sekunden in den 1:10 mit Wasser aus dem Aufzuchtbecken verdünnten Impfstoff eingetaucht werden. Ein Liter des Impfstoffs, insgesamt auf zehn Liter verdünnt, reicht aus für eine Impfung von 100 kg Fisch.

Die Fische können chargenweise geimpft werden. Dabei sollte der Umfang der einzelnen Chargen dem Volumen des verfügbaren verdünnten Impfstoffs sowie der Größe der Fische entsprechen. Zwischen der Impfung einzelner Chargen sollte der verdünnte Impfstoff erforderlichenfalls mit Sauerstoff angereichert werden.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Während der Impfung sollte die Temperatur des verdünnten Impfstoffs um nicht mehr als  $\pm 5^{\circ}\text{C}$  von der Wassertemperatur des Haltungsbereichs abweichen. Kurz vor und nach der Impfung sollten die Fische so wenig wie möglich Manipulationen wie Sortieren und Transportieren unterworfen werden.

## **10. WARTEZEIT**

Null Tage.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (+2°C bis +8°C). Vor Licht schützen. Nicht einfrieren.

Haltbarkeit nach Auflösung gemäß den Anweisungen: 5 Stunden.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Nur gesunde Fische impfen.

Während sämtlicher Impfmaßnahmen sollte der Anwender zu seinem eigenen Schutz Gummihandschuhe tragen.

Nicht an Laichfische bzw. zum Laichen vorgesehene Fische verabreichen.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes verwendet werden sollte muss daher fallweise entschieden werden.

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

## **13. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIAL, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

## **14. GENEHMIGUNGSDATUM DER GEBRAUCHSINFORMATION**

Oktober 2018

## **15. WEITERE ANGABEN**

Für Tiere

Packungsgröße: 1 Liter

Zul.-Nr.: PEI.V.03270.01.1, Verschreibungspflichtig

Ch.-B.

Verwendbar bis: