

# VIBRI-FISHVAX, ενέσιμο εναιώρημα για πέστροφα, τσιπούρα και λαβράκι

Разрешен

- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

VIBRI-FISHVAX, ενέσιμο εναιώρημα για πέστροφα, τσιπούρα και λαβράκι

### **Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

### **Видове животни, за които е предназначен вмп:**

пъстърва

риби от сем. Серениди

ципура

### **Начин на приложение:**

Интраперитонеално приложение

## Product details

### **Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

750.00 million cells / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)  
750.00 million cells / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интраперитонеално приложение:**

- **пъстърва**
    - Meat and offal. 0 day
  - **риби от сем. Серениди**
    - Meat and offal. 0 day
  - **ципура**
    - Meat and offal. 0 day
- 

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

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

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на English

---

**Притежател на лиценз за употреба:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на лиценз:**

3612/92/25-01-1993/K-0076601

---

**Дата на промяна в статуса на лиценз:**

6/10/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106224>