

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Разрешен

- Yersinia ruckeri, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пъстърва

сьомгови

Начин на приложение:

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#)

Прилагане във водна среда

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Parenteral use:**

-

пъстърва

- Meat and offal. 0 day

-

сьомгови

- Meat and offal. 0 day

Прилагане във водна среда:

-

пъстърва

- Meat and offal. 0 day

-

сьомгови

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI10BB03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

20/04/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/12/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.