

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
750.00 million cells / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
750.00 million cells / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intraperitoneale Anwendung:

- **Trout**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Seabass**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Sea bream**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

25/01/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

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