

YERSI-FISHVAX, ενέσιμο εναιώρημα για πέστροφες και γενικά των σαλμονιδών

Zugelassen

- Yersinia ruckeri, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

YERSI-FISHVAX, ενέσιμο εναιώρημα για πέστροφες και γενικά των σαλμονιδών

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Lachsartige

Art der Anwendung:

Badebehandlung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.50 million cells / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Badebehandlung:

-

Trout

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Lachsartige

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Trout

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Lachsartige

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

24/01/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

6939/92/25-01-1993/K-0078401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/01/1993

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