

Yersi-Fishvax inaktywowane komórki Yersinia ruckeri, nie mniej niż 1500 milionów / 1ml Zawiesina

Autorizado

- Yersinia ruckeri, strain F154, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Yersi-Fishvax inaktywowane komórki Yersinia ruckeri, nie mniej niż 1500 milionów / 1ml Zawiesina

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmónidos

Truchas

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1500.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Salmónidos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Truchas

- All relevant tissues. 0 Día

Baño:

-

Salmónidos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Truchas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10BB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/03/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0957

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.