

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

Autorizado

- Vibrio anguillarum, serotype O2a, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Truchas

Lubina

Besugo

### Vía de administración:

Vía intraperitoneal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
750.00 Millón(es) de células / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
750.00 Millón(es) de células / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intraperitoneal:**

- 

**Truchas**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Lubina**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Besugo**

- Meat and offal. 0 Día

---

**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:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/01/1993

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

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

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/01/1993

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)