

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Autorizado

- Yersinia ruckeri, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Truchas

Salmónidos

Vía de administración:

vía parenteral

Uso en el medio acuático

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

70.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Truchas

- Meat and offal. 0 Día

-

Salmónidos

- Meat and offal. 0 Día

Uso en el medio acuático:

-

Truchas

- Meat and offal. 0 Día

-

Salmónidos

- Meat and offal. 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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

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:

20/04/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/12/2007

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

Documentos

Combined File of all Documents

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