

# VIBRI-FISHVAX

Autorizzato

- Vibrio anguillarum, Inactivated
- Vibrio ordalii, strain MSC275, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

VIBRI-FISHVAX

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

trota

salmonidi

Spigola

orata

---

### **Via di somministrazione:**

Immersione

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

70.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

70.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Immersione:**

- 

**trota**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**salmonidi**

- carne. 0 giorno

- 

**Spigola**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**orata**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI10BB01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

flacone da 1000 ml in polipropilene

flacone da 500 ml in polipropilene

flacone da 100 ml in polipropilene

flacone da 1000 ml in vetro  
flacone da 500 ml in vetro  
flacone da 100 ml in vetro

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/04/1988

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

101788

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/03/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti