

# YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Autorizzato

- Yersinia ruckeri, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

trota  
salmonidi

---

### **Via di somministrazione:**

uso parenterale  
Trattamento per immersione

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)  
70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

- 

**trota**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**salmonidi**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Trattamento per immersione:**

- 

**trota**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**salmonidi**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI10BB03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

flacone in vetro da 1000 ml

flacone in vetro da 500 ml

flacone in vetro da 100 ml

flacone in polipropilene da 1000 ml  
flacone in polipropilene da 500 ml  
flacone in polipropilene da 100 ml

---

## 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:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

31/12/2007

---

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