

YERSYVAC

Ikke autorisert

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain 6565, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

YERSYVAC

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

regnbueørret

Administrering:

Bading

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.70 Antistoffenhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til bad, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Bading:**

- regnbueørret

- Kjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI10BB03

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Authorised in:
ES

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Spanish
Tilgjengelig bare i Spanish

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Syva

Marketing authorisation date:
13/01/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Laboratorios Syva S.A.U.

Ansvarlig myndighet:
(AEMPS)

Godkjenningsnummer:
2949 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/02/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083220>