

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Toegelaten

- Yersinia ruckeri, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Forellen

Salmoniden

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#)

Toediening in het watermilieu

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Parenteral use:**

-

Forellen

- Meat and offal. 0 day

-

Salmoniden

- Meat and offal. 0 day

Toediening in het watermilieu:

-

Forellen

- Meat and offal. 0 day

-

Salmoniden

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI10BB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)
Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)
Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)
Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)
Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/04/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

31/12/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.