

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000074290>

Yersi-Fishvax inaktywowane komórki Yersinia ruckeri, nie mniej niż 1500 milionów / 1ml Zawiesina

Dopuszczony

- Yersinia ruckeri, strain F154, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Yersi-Fishvax inaktywowane komórki Yersinia ruckeri, nie mniej niż 1500 milionów / 1ml Zawiesina

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Kąpiel

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1500.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski rumuński

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dootrzewnowe:

-

Salmonid

- All relevant tissues. 0 day

-

Trout

- All relevant tissues. 0 day

Kąpiel:

-

Salmonid

- All relevant tissues. 0 day

-

Trout

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI10BB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelka PP zamknięta korkiem gumowym i kołnierzem aluminiowym o pojemności 100 ml

Butelka PP zamknięta korkiem gumowym i kołnierzem aluminiowym o pojemności 1000 ml

Butelka szklana typu I zamknięta korkiem gumowym i kołnierzem aluminiowym o pojemności 100 ml

Butelka szklana typu I zamknięta korkiem gumowym i kołnierzem aluminiowym o pojemności 1000 ml

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/03/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0957

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/03/2000

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego