

File downloaded on 2026-03-17

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

# YERSYVAC

Neautorizat

- Yersinia ruckeri, serotype O1, strain 6565, Inactivated

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

YERSYVAC

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Păstrăv curcubeu

**Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
0.70 antibody unit(s) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Concentrat pentru suspensie pentru îmbăiere

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

## **Păstrāv curcubeu**

- Carne. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI10BB03

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Syva S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

13/01/2014

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

2949 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/02/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.