

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Autorizat

- Yersinia ruckeri, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

YERSI-FISHVAX Vaccino inattivato in sospensione per immersione od iniettabile

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Păstrăv

Salmonide

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

70.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Parenteral use:

• **Păstrăv**

- Carne și organe. 0 zi

• **Salmonide**

- Carne și organe. 0 zi

-:

• **Păstrăv**

- Carne și organe. 0 zi

• **Salmonide**

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI10BB03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/04/1988

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100876>