

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Разрешен

- Bronopol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT
PYCEZE 500 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA TRATAMIENTO DE PECES

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга
пъстърва

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за разтвор за третиране на риби

Карентен срок по начин на приложение:**Потапяне:**

-

атлантическа съомга

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

-

пъстърва

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD01AE91

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CZ Vaccines S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

26/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CZ Vaccines S.A.U.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1961 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0348/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.