

# 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

**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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

France

---

**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:**

31/10/2008

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/2588853 5/2008

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/10/2013

---

### **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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0348001-mr-rpe408-en.pdf