

# Benzorion vet 200 mg/ml концентрат til bad, oppløsning til laks og ørret.

Разрешен

- Benzocaine

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Benzorion vet 200 mg/ml концентрат til bad, oppløsning til laks og ørret.

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

дъгова пъстърва  
атлантическа съомга

---

**Начин на приложение:**

Потапяне

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Концентрат за разтвор за къпане чрез потапяне

---

**Withdrawal period by route of administration:****Потапяне:**

- **дъгова пъстърва**
  - Meat and offal. 7 degree day
- **атлантическа съомга**
  - Meat and offal. 7 degree day

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01AX92

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Статус на лиценза:**

Valid

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Available in:**

Norway

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Norwegian](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Притежател на лиценза за употреба:**

Orion Corporation

**Marketing authorisation date:**

9/01/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Orion Corporation

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medicines Agency

---

**Номер на лиценза:**

17-12018

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

9/01/2019

---

**Generic of:**

600000041261

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Package Leaflet and Labelling

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

Кратка характеристика на продукта

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041273>