

Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, opløsning til laks og ørret.

Разрешен

- Benzocaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, opløsning til laks og ørret.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

дъгова пъстърва
атлантическа съомга

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Концентрат за разтвор за къпане чрез потапяне

Карентен срок по начин на приложение:

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:

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:

Norway

Описание на опаковката:

Налично само в [Norwegian](#)

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](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Orion Corporation

Дата на разрешение за търговия:

9/01/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Orion Corporation

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

17-12018

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/01/2019

Generic of:

600000041261

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

Документи

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.