

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide Concentrate for Solution for Fish Treatment

Nicht
autorisiert

- Hydrogen peroxide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide Concentrate for Solution for Fish Treatment

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Art der Anwendung:

Badebehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

49.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Badebehandlung:**

-

Atlantic salmon

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD08AX01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Solvay Chemicals International

Zulassungsdatum:

19/12/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Solvay Chimie

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 31011/4000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/04/2023

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0013/001

Generic of:

600000044558

600000044557

600000044536

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.