

Optomease Vet 200mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Zugelassen

- Benzocaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Optomease 200mg/ml concentrate for solution for fish treatment

Optomease Vet 200mg/ml 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](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Anwendung im Wasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

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

QN01AX92

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

5/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biofaktor Sp. z o.o.

Naqua Limited

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 05653/3008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0370/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Griechenland Irland Norwegen

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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.