

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Autorisiert

- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Anwendung im Wasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung im Wasser:

-

Atlantic salmon

- Fish meat. 98 degree day

If fish under treatment are exposed to imidacloprid in a significantly prolonged period due to delays in, for example, pumping out treated fish, a longer withdrawal period should be considered.

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Fish meat. 98 degree day

If fish under treatment are exposed to imidacloprid in a significantly prolonged period due to delays in, for example, pumping out treated fish, a longer withdrawal period should be considered.

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

QP53AX17

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Available in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Benchmark Animal Health Norway AS

Marketing authorisation date:

2/07/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Freja Transport & Logistics A/S

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

20-13358

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/07/2021

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041397>