

# Benzoak vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning

Εξουσιοδοτημένο

- Benzocaine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Benzoak vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Οδός χορήγησης:

Εμβάπτιση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς εμφάνιση

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Εμφάνιση:**

•

**Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Fish meat. 7 degree day

•

**Atlantic salmon**

- Fish meat. 7 degree day

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01AX92

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

Norway

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Norwegian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Stim AS

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/06/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Acd Pharmaceuticals AS

---

**Αρμόδια αρχή:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97-4919

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

30/06/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041261>