

# PYCEZE 500 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA TRATAMIENTO DE PECES

Autorizado

- Bronopol

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT  
PYCEZE 500 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA TRATAMIENTO DE PECES

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Salmón atlántico  
Truchas

### Vía de administración:

Baño

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución para tratamiento de peces

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Baño:**

- 

**Salmón atlántico**

- Fish meat. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

- 

**Truchas**

- Fish meat. 0 Día
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD01AE91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/12/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1961 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0348/001

---

**Estados miembros afectados:**

Italia Noruega España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado