

Pyceze 500 mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Autorizado

- Bronopol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pyceze 500 mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Truchas

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile 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:

3/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 30824/4004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2024

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