

# CONCENTRAT VO 56 PARCONAZOLE 6 PINTADE

Autorizado

- Parconazole hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CONCENTRAT VO 56 PARCONAZOLE 6 PINTADE

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pintadas

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
6.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

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

**Vía oral:**

- 

**Pintadas**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QJ02AB

**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:**

Francia

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

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

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

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/06/1989

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0358210 7/1989

---

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

4/04/2022

---

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

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.