

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Autorizado

- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ectosan Vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Trucha arcoiris

Vía de administración:

Uso en el medio acuático

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución para tratamiento de peces

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso en el medio acuático:**

-

Salmón atlántico

- Fish meat. 98 Grado día

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.

-

Trucha arcoiris

- Fish meat. 98 Grado día

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.

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

QP53AX17

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:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Benchmark Animal Health Norway AS

Fecha de autorización de comercialización:

2/07/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Freja Transport & Logistics A/S

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

20-13358

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/07/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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