

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide concentrate for solution for fish treatment

Autorizado

- Hydrogen peroxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide concentrate for solution for fish treatment
Paramove, 49,5 % w/w hydrogenperoksid konsentrat til behandlingsopløsning til fisk.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
49.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para tratamiento de peces

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

-

Salmón atlántico

- Meat. 0 Día

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

QD08AX01

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

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Solvay Chemicals International

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Solvay Chimie

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

11-8486

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2012

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0013/001

Estados miembros afectados:

Irlanda

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

Generic of:

[600000044558](#)

[600000044557](#)

[600000044536](#)

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.

Prospecto

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