

# Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

Ovlašten

- Benzocaine

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Uranjanjem

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)  
200.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Koncentrat za otopinu za kupku

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uranjanjem:****• Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat and offal. 7 degree day

**• Atlantic salmon**

- Meat and offal. 7 degree day

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QN01AX92

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Norway

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Orion Corporation

---

**Marketing authorisation date:**

9/01/2019

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Orion Corporation

---

**Odgovorno tijelo:**

Norwegian Medicines Agency

---

**Broj autorizacije:**

17-12018

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

9/01/2019

---

**Generic of:**

600000041261

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041273>