

eSHa gdex, 66 mg/ml concentraat voor oplossing voor behandeling van siervissen

Heimilað

- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

eSHa gdex, 66 mg/ml concentraat voor oplossing voor behandeling van siervissen

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Skrautfiskar

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vatn

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

66.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Baðþykkni, lausn til meðhöndlunar fiska

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AA01

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tökkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [rúmenska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Sea Horse IPC B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/2026

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Sea Horse IPC B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

RSG NL 134572

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.