

# Pyceze 500 mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Autorizzato

- Bronopol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Pyceze 500 mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

salmone dell'atlantico

trota

---

### **Via di somministrazione:**

Immersione

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Concentrato per soluzione per il trattamento dei pesci

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Immersione:**

- 

**salmone dell'atlantico**

- carne di pesce. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

- 

**trota**

- carne di pesce. 0 giorno
- uova. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD01AE91

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/11/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 30824/4004

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/05/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0348/001

---

**Stati membri interessati:**

Italia Norvegia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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