

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Autorizzato

- Bronopol

Product identification

Denominazione del medicinale:

PYCEZE 500 MG/ML SOLUTION A DILUER POUR TRAITEMENT DES POISSONS
PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

salmone dell'atlantico
trota

Via di somministrazione:

Immersione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione per il trattamento dei pesci

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

31/10/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Cz Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/2588853 5/2008

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/10/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0348/001

Stati membri interessati:

Irlanda Italia Norvegia Spagna

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035256>