

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

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:

31/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

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:

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

Documenti

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.