

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0348001-mr-rpe408-en.pdf