

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Toegelaten

- Bronopol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Pyceze 500 mg/ml konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Atlantische zalm

Forellen

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor behandeling van vis

Wachttijd per toedieningsweg:**Onderdompeling:**

-

Atlantische zalm

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

-

Forellen

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD01AE91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CZ Vaccines S.A.U.

Handelsvergunningsdatum:

15/06/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CZ Vaccines S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

08-5820

Datum toelatingswijziging:

30/09/2013

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0348/001

Betrokken lidstaten:

Italië Noorwegen Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.