

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide Concentrate for Solution for Fish Treatment

Niedopuszczony
do obrotu

- Hydrogen peroxide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paramove, 49.5% w/w Hydrogen Peroxide Concentrate for Solution for Fish Treatment

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Kąpiel

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
49.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu stosowanego u ryb

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Kąpiel:

-

Atlantic salmon

- Meat. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AX01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Solvay Chemicals International

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/12/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Solvay Chimie

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 31011/4000

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/04/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NO/V/0013/001

Generic of:

[600000044558](#)

[600000044557](#)

[600000044536](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.