

# Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

Dopuszczony

- Benzocaine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

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

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  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu do kąpieli

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Kąpiel:

- 

#### **Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat and offal. 7 degree day

- 

#### **Atlantic salmon**

- Meat and offal. 7 degree day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN01AX92

---

### Kategoria dostępności:

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

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Norway

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

---

## 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:**

Orion Corporation

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/01/2019

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Orion Corporation

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Numer pozwolenia:**

17-12018

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

9/01/2019

---

### **Generic of:**

[600000041261](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Package Leaflet and Labelling

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

### Charakterystyka produktu leczniczego

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