

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Dopuszczony

- Hydrogen peroxide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

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:

Do wody

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
495.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu stosowanego u ryb

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Do wody:

-

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree 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:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

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 włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/01/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Nouryon Pulp And Performance Chemicals Norway AS

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medicines Agency

Numer pozwolenia:

11-8574

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/05/2019

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.